

Frecosol solução injetável para bovinos, equinos e suínos

Разрешен

- Calcium gluconoglucoheptonate
- Magnesium hypophosphite

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Frecosol solução injetável para bovinos, equinos e suínos

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

кон

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

3.20 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

кОН

- Meat and offal. 0 day

•

свиня

- Meat and offal. 0 day

Интравенозно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

кОН

- Meat and offal. 0 day

•

свиня

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QA12AX

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Portugal

Описание на опаковката:

Налично само в Португалски

Налично само в Португалски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Vetoquinol S.A.

Дата на разрешение за търговия:

10/12/1984

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Vetoquinol S.A.

Отговорен орган:

Directorate General For Food And Veterinary

Номер на разрешението за търговия:

725/01/13NFVPT

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/10/2014

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.