

Metabolase šķīdums injekcijām liellopiem, bifeļiem, zirgiem, aitām, kazām, cūkām, trušiem, suņiem, kaķiem

Разрешен

- Levocarnitine hydrochloride
- Thiocctic acid
- Pyridoxine hydrochloride
- Cyanocobalamin
- Acetylmethionine
- L-ARGININE
- L-ORNITHINE HYDROCHLORIDE
- Citrulline
- L-lysine hydrochloride
- Glycine
- Aspartic acid
- Glutamic acid
- Fructose
- SORBITOL (E420)

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Metabolase šķīdums injekcijām liellopiem, bifeļiem, zirgiem, aitam, kazām, cūkām, trušiem, suņiem, kaķiem

Активно вещество:

Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон
говеда
преживно животно
котка
куче
прасе
овца
коза
свиня
заек
бивол

Начин на приложение:

Подкожно приложение
Интраперитонеално приложение
Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

6.13 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

0.15 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

2.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.53 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

0.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

80.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

•

кон

- Not specified. 0 day

-

говеда

- Not specified. 0 day

-

преживно животно

- Not specified. 0 day

-

прасе

- Not specified. 0 day

-

овца

- Not specified. 0 day

-

коза

- Not specified. 0 day

-

свиня

- Not specified. 0 day

-

заек

- Not specified. 0 day

-

бивол

- Not specified. 0 day

Интраперитонеално приложение:

-

овца

- Not specified. 0 day

-

свиня

- Not specified. 0 day

•

прасе

- Not specified. 0 day

•

кон

- Not specified. 0 day

•

говеда

- Not specified. 0 day

•

преживно животно

- Not specified. 0 day

•

бивол

- Not specified. 0 day

•

коза

- Not specified. 0 day

Интравенозно приложение:

•

говеда

- Not specified. 0 day

•

преживно животно

- Not specified. 0 day

•

кон

- Not specified. 0 day

-

овца

- Not specified. 0 day

-

коза

- Not specified. 0 day

-

свиня

- Not specified. 0 day

-

прасе

- Not specified. 0 day

-

бивол

- Not specified. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA11JC

Режим на отпускане:

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

Latvia

Описание на опаковката:

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

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 Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Fatro S.p.A.

Дата на разрешение за търговия:

5/07/2001

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Fatro S.p.A.

Отговорен орган:

Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

V/NRP/01/1378

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

5/07/2001

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.