

КАОРЕСТАТЕ СУСПЕНЗИОН БУВАБЛЕ ПОУР ЕКВИНС БОВИНС ОВИНС ПОРСИНС ЧИЕНС ЕТ ЧАТС

Разрешен

- КАОЛИН, HEAVY
- ПЕКТИН

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

КАОРЕСТАТЕ СУСПЕНЗИОН БУВАБЛЕ ПОУР ЕКВИНС БОВИНС ОВИНС ПОРСИНС ЧИЕНС
ЕТ ЧАТС

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

теле

жеребче

прасе

котка

агне

куче

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
197.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
4.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорална суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

•

теле

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

•

жребче

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

•

прасе

- Meat and offal. 0 day

•

агне

- Milk. 0 day
 - Meat and offal. 0 day
-

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA07BC30

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](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

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](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis France

Дата на разрешение за търговия:

1/10/1990

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Purna Pharmaceuticals

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/2731701 3/1990

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/10/2010

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

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

Package Leaflet and Labelling

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