

BLAP HELP

Registrováno

- Magnesium acetate
- Acetylmethionine
- Glucose
- L-ARGININE
- Inositol
- Calcium gluconate
- Cyanocobalamin
- Lysine
- Thiamine hydrochloride
- SORBITOL (E420)
- Nicotinamide

Identifikace přípravku

Název léčiva:

BLAP HELP

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Cesta podání:

Intraperitoneální podání

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

0.30 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

12.50 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

10.00 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.60 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

5.00 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

10.00 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.50 milligram(s) / 500.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.60 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.50 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

50.00 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

2.50 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intraperitoneální podání:**

-

Skot

- Mléko. 0 day

Intravenózní podání:

-

Skot

- Mléko. 0 day

Subkutánní podání:

-

Skot

- Mléko. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QV06DE

Právní status výdeje:

Volně prodejný

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Itálie

Popis balení:

Dostupné pouze v Italian

Dostupné pouze v Italian

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Izo S.r.l.

Datum registrace:

25/05/1993

Výrobní místa s propouštění šarží:

Izo S.r.l.

Příslušný orgán:

Ministry Of Health

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

25/05/1993

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.