

ATROPINĀ SULFURICĀ 1%

Registrováno

- Atropine
- Atropine

Identifikace přípravku

Název léčiva:

ATROPINĀ SULFURICĀ 1%

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Kůň

Kůň

Skot

Koza

Ovce

Prase

Pes

Kočka

Kuře

Krůta

Holub

Cesta podání:

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. 0 day

-

Kůň

- Maso. 0 day

Subkutánní podání:

-

Kůň

- Maso. 0 day

-

Skot

- Maso. 0 day

-

Koza

- Maso. 0 day

-

Ovce

- Maso. 0 day

•

Prase

- Maso. 0 day

•

Kuře

- Maso. 0 day

•

Krůta

- Maso. 0 day

•

Holub

- Maso. 0 day

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

QA03BA01

Právní status výdeje:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#)
[Swedish](#) [Norwegian](#)

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rumunsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Romanian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Romvac Company S.A.

Datum registrace:

3/06/2007

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Romvac Company S.A.

Příslušný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registrační číslo:

150365

Datum změny stavu registrace:

12/08/2015

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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