

BIOVEINE GLUCO-METHIO- CHOLINE

Autoriseret

- Acetylmethionine
- Glucose monohydrate
- Choline chloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

BIOVEINE GLUCO-METHIO-CHOLINE

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Får

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

220.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

8.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

-

Får

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA05BA90

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

France

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Laboratoires Biove

Dato for markedsføringstilladelse:

3/05/1991

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Laboratoires Biove

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/6303047 7/1991

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

3/05/2011

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.