

IZOASPERSORIO

Autoriseret

- Sulfaguanidine
- Sulfanilamide
- Chlortetracycline hydrochloride
- Benzylpenicillin sodium

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

IZOASPERSORIO

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Ged

Hest, ikke beregnet til konsum

Kat

Kvæg

Får

Svin

Administrationsvej:

Kutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English
10.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på English
40.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på English
2.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på English
1000000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pudder

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Kutan anvendelse:

•

Ged

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

•

Kvæg

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

•

Får

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

•

Svin

- Meat and offal. 0 dag
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QD06C

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](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Izo S.r.l.

Dato for markedsføringstilladelse:

10/10/1959

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

10/10/1959

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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