

Theranechron D6 - injekčný roztok

Autoriseret

- Tarentula cubensis D6

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Theranechron D6 - injekčný roztok

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Hest

Svin

Får

Ged

Hund

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 millilitre(s) / 50.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Subkutan anvendelse:**

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag meat and offal zero days

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag Meat and offal zero days

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag Meat and offal zero days

-

Får

- Meat and offal. 0 dag Meat and offal zero days

-

Ged

- Meat and offal. 0 dag Meat and offa zero days

-

Hund

- Not applicable. 0 dag Not applicable

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QV03AX

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:

Slovakia

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Vetviva Richter GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

19/10/2015

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Richter Pharma AG

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

96/069/15-S

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

19/10/2015

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.