

FRECARDYL SOLUTION INJECTABLE

Zugelassen

- Heptaminol hydrochloride
- Diprophylline

Produktidentifikation

Arzneimittel:

FRECARDYL SOLUTION INJECTABLE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Katze

Pferd

Stute

Hund

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

intra-peritoneale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

62.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- Milch. 48 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Stute

- Milch. 48 Stunde

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- Milch. 48 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Stute

- Milch. 48 Stunde

intrapertoneale Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- Milch. 48 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Stute

- Milch. 48 Stunde

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QC01DX08

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Verfügbar in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Vetoquinol S.A.

Zulassungsdatum:

21/07/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetoquinol S.A.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/7358458 8/1992

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/07/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.