

ORNIPURAL SOLUTION

Autorisiert

- Betaine
- SORBITOL (E420)
- Citrulline
- Ornithine hydrochloride
- Arginine hydrochloride

Product identification

Name des Arzneimittels:

ORNIPURAL SOLUTION

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Schwein

Katze

Pferd

Stute

Schaf

Hund

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung
intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

15.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

15.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

40.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Katze

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Stute

- Milch. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Hund

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Katze

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Stute

- Milch. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Hund

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Katze

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Stute

- Milch. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Hund

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

QA16AA

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Frankreich

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Vetoquinol S.A.

Marketing authorisation date:

28/11/1983

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetoquinol S.A.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/2976379 3/1983

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/11/2008

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035530>