

UNISOLVE SOLUTION INJECTABLE

Zugelassen

- Water for injection

Produktidentifikation

Arzneimittel:

UNISOLVE SOLUTION INJECTABLE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Taube

Verfügbar nur in spanisch dänisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch rumänisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zuchtschwein

Schwein, zur Fleischproduktion

Katze

Pferd

Schaf

Ziege

Hund

Ente

Huhn, zur Zucht

Huhn, zur Fleischproduktion

Legehenne

Rind

Truthuhn

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
Flügelstichapplikation
subkutane Anwendung
nasale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

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

QI01AX
QI01BX
QI01EX
QI02AX
QI03AX
QI04AX
QI05AX
QI07AX
QI09AX

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

[illegible]

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

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:

Intervet

Zulassungsdatum:

24/03/1993

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/2489542 2/1993

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/03/2013

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.