

# UISCE-JECT, 100 % v/v, solvent for parenteral use

Zugelassen

- Water for injection

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

UISCE-JECT, 100 % v/v, solvent for parenteral use

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

### **Zieltierarten:**

Rind

Hund

Schaf

Pferd

Katze

Schwein

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

100.00 millilitre(s) / 100.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Lösungsmittel zur Herstellung von Parenteralia

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

##### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

- 

##### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

- 

##### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

- 

##### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

#### **intravenöse Anwendung:**

- 

##### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

## **subkutane Anwendung:**

•

### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

## **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QV07AB

---

**Abgaberegelung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Irland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Duggan Veterinary Supplies Limited

---

**Zulassungsdatum:**

15/09/2017

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Zulassungsnummer:**

VPA10400/003/001

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

15/09/2017

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.