

Phenasol 10 mg/ml Injektionslösung für Rinder

Zugelassen

- Chlorphenamine maleate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Phenasol 10 mg/ml Injektionslösung für Rinder

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 24 Stunde
- Milch. 12 Stunde

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 24 Stunde
- Milch. 12 Stunde

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):QR06AB04

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Zugelassen in:Deutschland

Verfügbar in:Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID10) 250 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Polypropylen) mit 250 Milliliter

(ID9) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Polypropylen) mit 100 Milliliter

(ID8) 3000 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Durchstechflasche (Polypropylen) mit jeweils 250 Milliliter

(ID7) 3000 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 250 Milliliter

(ID6) 1200 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Durchstechflasche (Polypropylen) mit jeweils 100 Milliliter

(ID3) 250 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 250 Milliliter

(ID2) 1200 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 100 Milliliter

(ID1) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 100 Milliliter

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:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zulassungsdatum:

9/09/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402339.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/08/2021

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

2402339-parde-20181119.rtf