

Invert 400 g/1000 ml Infusionslösung für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde, Katzen

Zugelassen

- Glucose monohydrate
- Fructose

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Invert 400 g/1000 ml Infusionslösung für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde, Katzen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Ziege

Schaf

Pferd

Rind

Katze

Schwein

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

220.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

200.00 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Infusionslösung

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

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QB05BA03

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID1) 500 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Infusionsflasche (Polypropylen) mit 500 Milliliter

(ID2) 6000 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Infusionsflasche (Polypropylen) mit jeweils 500 Milliliter

(ID3) 5000 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Infusionsflasche (Polypropylen) mit jeweils 500 Milliliter

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 litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Zulassungsdatum:

7/07/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Serumwerk Bernburg AG

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6231604.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/07/2005

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente