

Diluvac Forte, süsteravimi lahusti

Nicht
autorisiert

- Water for injection

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Diluvac Forte, süsteravimi lahusti

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

Art der Anwendung nicht spezifizierbar

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösungsmittel zur Herstellung von Parenteralia

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Art der Anwendung nicht spezifizierbar:

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QV07AB

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Estland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in estnisch

Verfügbar nur in estnisch

Verfügbar nur in estnisch

Verfügbar nur in estnisch

Verfügbar nur in estnisch

Verfügbar nur in estnisch

Verfügbar nur in estnisch

Verfügbar nur in estnisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

10/06/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

1263

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/02/2025

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.