

BLAP HELP

Zugelassen

- Magnesium acetate
- Acetylmethionine
- Glucose
- L-ARGININE
- Inositol
- Calcium gluconate
- Cyanocobalamin
- Lysine
- Thiamine hydrochloride
- SORBITOL (E420)
- Nicotinamide

Produktidentifikation

Arzneimittel:

BLAP HELP

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

intraperitoneale Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

0.30 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

12.50 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

10.00 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.60 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

5.00 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

10.00 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.50 milligram(s) / 500.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.60 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.50 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

50.00 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

2.50 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

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

-

Rind

- Milch. 0 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Milch. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Milch. 0 Tag

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

QV06DE

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Izo S.r.l.

Zulassungsdatum:

25/05/1993

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Izo S.r.l.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/05/1993

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

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.