

METABOLASE, injekcinis tirpalas

Zugelassen

- SORBITOL (E420)
- Fructose
- Glutamic acid
- Aspartic acid
- Glycine
- L-lysine hydrochloride
- Citrulline
- Carnitine hydrochloride
- L-ARGININE
- Acetylmethionine
- Cyanocobalamin
- Pyridoxine hydrochloride
- Thiocctic acid
- L-ORNITHINE HYDROCHLORIDE

Produktidentifikation

Arzneimittel:

METABOLASE, injekcinis tirpalas

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](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Pferd

Schwein

Ziege

Schaf

Hund

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Katze

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

intraperitoneale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
0.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
1.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
6.13 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
2.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
0.15 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
1.53 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

subkutane Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

intraperitoneale Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

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

QA11JC

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Litauen

Verfügbar in:

Litauen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in litauisch

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:

Fatro S.p.A.

Zulassungsdatum:

8/07/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/01/1293/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/10/2024

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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