

Soroglucon solução injetável para bovinos, equinos, ovinos, suínos, cães e gatos.

Zugelassen

- Magnesium hypophosphite
- Calcium gluconate
- Glucose

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Soroglucon solução injetável para bovinos, equinos, ovinos, suínos, cães e gatos.

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Pferd

Schaf

Schwein

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung
intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

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

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

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

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
-

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

QB05BB02

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in portugiesisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Medinfar-Serological Products E Equipamentos S.A.

Zulassungsdatum:

18/12/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Paracelsia-Industria Farmaceutica S.A.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

947/01/15NFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/10/2015

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.