

PLASMALIFE HORSE

Zugelassen

- PLASMA PROTEIN FRACTION
- IMMUNOGLOBULIN G

Produktidentifikation

Arzneimittel:

PLASMALIFE HORSE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

50.00 gram(s) / 950.00 litre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

24.00 gram(s) / 950.00 litre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

La somministrazione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

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

QB05AX03

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

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:

Plasmalife S.r.l.

Zulassungsdatum:

12/01/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Plasmalife S.r.l.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

104114

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/01/2011

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.