

METABOLASE, soluzione iniettabile per bovini, altri grandi ruminanti, equini, suini, ovi- caprini, conigli, cani e gatti

Zugelassen

- SORBITOL (E420)
- Glutamic acid
- Glycine
- Aspartic acid
- Lysine
- Cyanocobalamin
- Levocarnitine
- Pyridoxine hydrochloride
- Thioctic acid
- Ornithine
- Citrulline
- Fructose
- L-ARGININE
- Acetylmethionine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

METABOLASE, soluzione iniettabile per bovini, altri grandi ruminanti, equini, suini, ovi-caprini, conigli, cani e gatti

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

Zieltierarten:

Rind
Hund
Ziege
Schaf
Katze

Verfügbar nur in bulgarisch spanisch tschechisch dänisch estnisch griechisch englisch
französisch italienisch lettisch litauisch ungarisch niederländisch rumänisch finnisch
schwedisch isländisch Norwegian
Schwein
Pferd

Art der Anwendung:

intraperitoneale Anwendung
intravenöse Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
80.00 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

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

5.00 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

1.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

50.00 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)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intraperitoneale Anwendung:

-

Rind

- Milch. 0 Stunde

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Ziege

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

-

Schaf

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

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Pferd

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

intravenöse Anwendung:

-

Rind

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

-

Ziege

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

-

Schaf

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

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Pferd

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

subkutane Anwendung:

-

Rind

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

-

Ziege

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

-

Schaf

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

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Pferd

- Milch. 0 Stunde

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QV03AX

Abgaberegelerung:

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

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:

Fatro S.p.A.

Zulassungsdatum:

7/05/1990

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/05/2010

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.