

REMOPHAN 75 µg/ml injekčný roztok

Zugelassen

- Cloprostenol sodium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

REMOPHAN 75 µg/ml injekčný roztok

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Färse
Kuh
Sau

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
79.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Färse

- Fleisch und Innereien. 24 Stunde

•

Kuh

- Fleisch und Innereien. 24 Stunde

- Milch. 4 Stunde

•

Sau

- Fleisch und Innereien. 24 Stunde

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):

QG02AD90

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in slowakisch

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 Norwegian

Zulassungsinhaber:

Bioveta a.s.

Zulassungsdatum:

22/11/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

99/104/89-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/11/1994

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.