

FERCOBSANG SOLUTION INJECTABLE ET BUVABLE

Εξουσιοδοτημένο

- Cyanocobalamin
- COBALT GLUCONATE
- Ferric ammonium citrate
- Nicotinamide

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

FERCOBSANG SOLUTION INJECTABLE ET BUVABLE

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Βοοειδή

Χοίρος

Άλογο

Φορβάδα

Πρόβατο

Αίγα

Γάτα

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Γάλα. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Φορβάδα

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Γάλα. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Αίγα

- Γάλα. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

-

Βοοειδή

- Γάλα. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Φορβάδα

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Γάλα. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Αίγα

- Γάλα. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Από στόματος χρήση:

•

Βοοειδή

- Γάλα. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Γάτα

•

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Φορβάδα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Γάλα. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Αίγα

- Γάλα. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Σκύλος

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QB03AE04

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Vetoquinol S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

30/06/1992

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Vetoquinol S.A.

Αρμόδια αρχή:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Αριθμός έγκρισης:

FR/V/5599387 0/1992

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

30/06/2012

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Package Leaflet and Labelling

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035486>