

FRECARDYL

Εγκεκριμένο

- Heptaminol hydrochloride
- Diprophylline

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

FRECARDYL

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Χοίρος

Γάτα

Άλογο

Φορβάδα

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Ενδοπεριτοναϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

62.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Γάλα. 48 Ώρα

- Meat and offal. 2 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 2 Ημέρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 2 Ημέρα

-

Φορβάδα

- Γάλα. 48 Ώρα

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 2 Ημέρα

- Γάλα. 48 Ώρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 2 Ημέρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 2 Ημέρα

-

Φορβάδα

- Γάλα. 48 Ώρα

Ενδοπεριτοναϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 2 Ημέρα

- Γάλα. 48 Ώρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 2 Ημέρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 2 Ημέρα

-

Φορβάδα

- Γάλα. 48 Ώρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QC01DX08

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

France

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Vetoquinol S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

21/07/1992

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/7358458 8/1992

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

21/07/2012

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

Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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