

ORNIPURAL SOLUTION

Εξουσιοδοτημένο

- Betaine
- SORBITOL (E420)
- Citrulline
- Ornithine hydrochloride
- Arginine hydrochloride

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

ORNIPURAL SOLUTION

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Χοίρος

Γάτα

Άλογο

Φορβάδα

Πρόβατο

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

15.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

15.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

40.30 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

-

Γάτα

-

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Φορβάδα

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Σκύλος

Υποδόρια χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Γάτα

-

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Φορβάδα

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Σκύλος

Ενδοφλέβια 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

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Σκύλος

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QA16AA

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

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

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

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

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

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

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Vetoquinol S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

28/11/1983

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

VETOQUINOL

Αρμόδια αρχή:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Αριθμός έγκρισης:

FR/V/2976379 3/1983

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

28/11/2008

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά από 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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035530>