

CAFEINĂ NATRIUM BENZOICĂ

125 mg/ml, soluție injectabilă pentru cai, bovine, oi, capre, porci, câini, pisici

Εγκεκριμένο

- Caffeine

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

CAFEINĂ NATRIUM BENZOICĂ 125 mg/ml, soluție injectabilă pentru cai, bovine, oi, capre, porci, câini, pisici

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή
Άλογο
Αίγα
Πρόβατο
Χοίρος
Γάτα
Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση:

•

Βοοειδή

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

•

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

•

Βοοειδή

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

•

Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Αίγα

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

-

Πρόβατο

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

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QN06BC01

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

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

Διαθέσιμο σε:

Romania

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

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

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

27/06/2006

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Αρμόδια αρχή:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Αριθμός έγκρισης:

150287

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

9/12/2024

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

Έγγραφα

Combined File of all Documents

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