

UISCE-JECT, 100 % v/v, solvent for parenteral use

Εγκεκριμένο

- Water for injection

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

UISCE-JECT, 100 % v/v, solvent for parenteral use

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή
Σκύλος
Πρόβατο
Άλογο
Γάτα
Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση
Ενδοφλέβια χρήση
Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
100.00 millilitre(s) / 100.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Διαλύτης για παρεντερική χρήση

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

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

-

Πρόβατο

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

-

Άλογο

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

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Βοοειδή

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

-

Πρόβατο

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

-

Άλογο

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

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

-

Βοοειδή

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

-

Πρόβατο

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

-

Άλογο

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

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

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

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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 Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Duggan Veterinary Supplies Limited

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

15/09/2017

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

S P Veterinaria S.A.

Αρμόδια αρχή:

Health Products Regulatory Authority

Αριθμός έγκρισης:

VPA10400/003/001

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

15/09/2017

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.