

Metabolase šķīdums injekcijām liellopiem, bifeļiem, zirgiem, aitām, kazām, cūkām, trušiem, suņiem, kaķiem

Εγκεκριμένο

- Levocarnitine hydrochloride
- Thiocctic acid
- Pyridoxine hydrochloride
- Cyanocobalamin
- Acetylmethionine
- L-ARGININE
- L-ORNITHINE HYDROCHLORIDE
- Citrulline
- L-lysine hydrochloride
- Glycine
- Aspartic acid
- Glutamic acid
- Fructose
- SORBITOL (E420)

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Metabolase šķīdums injekcijām liellopiem, bifeļiem, zirgiem, aitām, kazām, cūkām, trušiem, suņiem, kaķiem

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Άλογο
Βοοειδή
Μηρυκαστικό
Γάτα
Σκύλος
Χοιρίδιο
Πρόβατο
Αίγα
Χοίρος
Κουνέλι
Βουβάλι

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση
Ενδοπεριτοναϊκή χρήση
Ενδοφλέβια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

6.13 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.15 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.53 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

80.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

•

Άλογο

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

-

Βοοειδή

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

-

Μηρυκαστικό

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

-

Χοιρίδιο

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

-

Αίγα

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

-

Χοίρος

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

-

Κουνέλι

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

-

Βουβάλι

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

Ενδοπεριτοναϊκή χρήση:

-

Πρόβατο

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

-

Χοίρος

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

•

Χοιρίδιο

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

•

Άλογο

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

•

Βοοειδή

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

•

Μηρυκαστικό

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

•

Βουβάλι

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

•

Αίγα

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

•

Βοοειδή

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

•

Μηρυκαστικό

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

•

Άλογο

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

•

Αίγα

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

•

Χοίρος

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

•

Χοιρίδιο

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

•

Βουβάλι

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QA11JC

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

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

Διαθέσιμο σε:

Latvia

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

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 Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Fatro S.p.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

5/07/2001

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Fatro S.p.A.

Αρμόδια αρχή:

Food And Veterinary Service

Αριθμός έγκρισης:

V/NRP/01/1378

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

5/07/2001

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.