

LODEVIL

Εγκεκριμένο

- Sodium acetate
- Sodium hydrogen carbonate
- Sodium chloride
- Potassium chloride
- Magnesium chloride
- Glucose

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

LODEVIL

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

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

4.08 gram(s) / 1.00 litre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

4.20 gram(s) / 1.00 litre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

3.51 gram(s) / 1.00 litre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.45 gram(s) / 1.00 litre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.20 gram(s) / 1.00 litre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

10.80 gram(s) / 1.00 litre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Διάλυμα για έγχυση

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QB05BB02

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

Διαθέσιμο σε:

Luxembourg

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:

22/01/1982

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Vetoquinol S.A.

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Health And Social Security

Αριθμός έγκρισης:

V 808/09/07/1472

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

24/11/2011

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.