

Antiparen N (5,37 g + 1,0 g + 2,0 g + 4,0 g)/100 ml Roztwór do infuzji

Autorizado

- Sodium chloride
- Magnesium chloride hexahydrate
- Glucose
- Calcium chloride hexahydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Antiparen N (5,37 g + 1,0 g + 2,0 g + 4,0 g)/100 ml Roztwór do infuzji

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

4.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5.37 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para perfusión

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intravenosa:**

-

Bovino

- Milk. 0 Hora(s)

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA12AA20

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Fecha de autorización de comercialización:

7/10/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

1397

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/10/2003

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000056048>