

Invert 400 g/1000 ml

Autorizado

Infusionslösung für Pferde, Rinder,
Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde,
Katzen

- Glucose monohydrate
- Fructose

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Invert 400 g/1000 ml Infusionslösung für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde, Katzen

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Caprino

Ovino

Caballos

Bovino

Gatos

Porcino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

220.00 Gramo(s) / 1000.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English

200.00 Gramo(s) / 1000.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para perfusión

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

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

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

QB05BA03

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [German](#)

Disponibile únicamente en [German](#)

Disponibile únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

7/07/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Serumwerk Bernburg AG

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

6231604.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/07/2005

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

Documentos

Combined File of all Documents

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