

BLAP HELP, injeccións tirpalas karvéms

Autorizado

- Nicotinamide adenine dinucleotide phosphate
- Cyanocobalamin
- Thiamine hydrochloride
- Magnesium acetate
- Calcium gluconate
- Lysine hydrochloride
- Arginine hydrochloride
- Acetylmethionine
- Inositol nicotinate
- GLUCOSE BP
- SORBITOL BP

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

BLAP HELP, injeccións tirpalas karvéms

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas

Vía de administración:

Vía intravenosa
Vía subcutánea
Vía intraperitoneal

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
2.50 Gramo(s) / 500.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.50 Miligramo(s) / 500.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.50 Gramo(s) / 500.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.30 Gramo(s) / 500.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
10.00 Gramo(s) / 500.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.60 Gramo(s) / 500.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.60 Gramo(s) / 500.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
12.50 Gramo(s) / 500.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
5.00 Gramo(s) / 500.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
10.00 Gramo(s) / 500.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Gramo(s) / 500.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Vacas

Vía subcutánea:

-

Vacas

Vía intraperitoneal:

-

Vacas

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

QV06DE

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Izo S.r.l.

Fecha de autorización de comercialización:

19/05/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Izo S.r.l.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/08/1792/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/06/2013

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

Documentos

RV1792.pdf