ORNIPURAL SOLUTION



- Betaine
- SORBITOL (E420)
- Citrulline
- Ornithine hydrochloride
- Arginine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ORNIPURAL SOLUTION

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Chat

Cheval

Cheval (jument)

Mouton

Chien

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 15.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 15.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 40.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

Bovins

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

Porc

- Viande et abats. 0 day

•

Chat

•

Cheval

- Viande et abats. 0 day

•	
•	

Cheval (jument)

- Lait. 0 day

•

Mouton

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

•

Chien

Voie sous-cutanée:

•

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

•

Porc

- Viande et abats. 0 day

•

Chat

•

Cheval

- Viande et abats. 0 day

•

Cheval (jument)

- Lait. 0 day

•

Mouton

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

•

Chien

Voie intraveineuse:

•

Bovins

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

•

Porc

- Viande et abats. 0 day

•

Chat

•

Cheval

- Viande et abats. 0 day

•

Cheval (jument)

- Lait. 0 day

•

Mouton

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

•

Chien

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA16AA

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de 50 ml Boîte de 1 flacon de 100 ml

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetoquinol S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

28/11/1983

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Vetoquinol S.A.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/2976379 3/1983

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/11/2008

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit		

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035530