

ACTILIVER I

Autorisé

- Menbutone
- SORBITOL (E420)

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ACTILIVER I

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Bovins

- Lait. 2 day

-

Porc

- Viande et abats. 2 day

-

Bovins

- Viande et abats. 2 day

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 2 day

-

Bovins

- Lait. 2 day

-

Porc

- Viande et abats. 2 day

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

QA05AX90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire à l'exception de certains conditionnements

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

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:

Laboratoires Biove

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

28/11/1983

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

Laboratoires Biove

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/4743310 6/1983

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