

EAU POUR PREPARATIONS INJECTABLES SPRINTELA SOLUTION INJECTABLE TOUTES ESPECES

Autorisé

- Water for injection

Identification du produit

Dénomination du médicament:

EAU POUR PREPARATIONS INJECTABLES SPRINTELA SOLUTION INJECTABLE TOUTES ESPECES

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
Voie sous-cutanée
Voie intraveineuse
Voie intradermique

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

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

QV07AB

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 20 mL
Boîte de 5 flacons de 80 mL
Boîte de 1 flacon de 80 mL
Boîte de 10 flacons de 20 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:

Zoetis France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/09/1991

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

Delpharm Tours

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/4674076 2/1991

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/09/2011

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage