

UISCE-JECT, 100 % v/v, solvent for parenteral use

Autorisé

- Water for injection

Identification du produit

Dénomination du médicament:

UISCE-JECT, 100 % v/v, solvent for parenteral use

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Chien

Mouton

Cheval

Chat

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

100.00 millilitre(s) / 100.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solvant pour préparation parentérale

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

•

Chien

•

Mouton

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

•

Cheval

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

•

Chat

•

Porc

- Viande et abats. 0 day

Voie intraveineuse:

•

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

•

Chien

•

Mouton

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

•

Cheval

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

•

Chat

•

Porc

- Viande et abats. 0 day

Voie sous-cutanée:

•

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

•

Chien

•

Mouton

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

•

Cheval

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

•

Chat

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

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

QV07AB

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Irlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Duggan Veterinary Supplies Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/09/2017

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

S P Veterinaria S.A.

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA10400/003/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/09/2017

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064269>