

Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chat
Chien
Porc
Bovins
Cheval

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée
Voie intraveineuse
Voie intrapéritonéale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
2.39 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
0.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
3.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
6.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

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

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

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

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Bovins

- Lait. 0 hour

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

Voie intraveineuse:

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

-

Bovins

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

Voie intrapéritonéale:

-

Cheval

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

-

Bovins

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

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

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

QB05BB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Chypre

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Greek

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Fatro S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

7/05/1986

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

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numéro de l'autorisation:

10456

Date de modification du statut de l'autorisation:

31/05/2012

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.