

# ORNIPURAL SOLUTION INJECTABLE

Odobreno

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

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

ORNIPURAL SOLUTION INJECTABLE

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#)

islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

---

#### **Put aplikacije:**

Intramuskularno

Supkutano

Intravenski

---

## Pojedinosti o proizvodu

#### **Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u engleski

15.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

200.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

10.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

15.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

40.00 miligram / 1.00 mililitar

---

#### **Farmaceutski oblik:**

otopina za injekciju

---

#### **Karencija prema putu aplikacije:**

## **Intramuskularno:**

- 

### **Cattle**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

- 

### **Pig**

- Meat and offal. 0 day

- 

### **Horse**

- Meat and offal. 0 day

- 

### **Horse (mare)**

- Milk. 0 day

- 

### **Sheep**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

## **Supkutano:**

- 

### **Cattle**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

- 

### **Pig**

- Meat and offal. 0 day

- 

### **Horse**

- Meat and offal. 0 day

-

**Horse (mare)**

- Milk. 0 day

•

**Sheep**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

**Intravenski:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

**Pig**

- Meat and offal. 0 day

•

**Horse**

- Meat and offal. 0 day

•

**Horse (mare)**

- Milk. 0 day

•

**Sheep**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QA16AA

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski Norwegian

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u francuski

Dostupan samo u francuski

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u engleski francuski talijanski latvijski Norwegian

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Vetoquinol S.A.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

28/11/1983

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Vetoquinol S.A.

---

**Nadležno tijelo:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Broj odobrenja:**

FR/V/2976379 3/1983

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

28/11/2008

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Package Leaflet and Labelling

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.