

B.V.P. COPPER WITH VITAMIN B12 INJECTION

Odobreno

- Copper methionate
- VITAMIN B12

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

B.V.P. COPPER WITH VITAMIN B12 INJECTION

Djelatna tvar:

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](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
20.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
1.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

suspencija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Cattle

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 0 day

-

Sheep

- Meat and offal. 21 day
 - Milk. 0 day
-

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QA12CX

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski 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 [engleski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Ballinskelligs Veterinary Products

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

1/10/1991

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Ballinskelligs Veterinary Products

Nadležno tijelo:

Health Products Regulatory Authority

Broj odobrenja:

VPA10956/007/001

Datum promjene statusa odobrenja:

1/10/1991

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.