

SOLUVERM

Odobreno

- Piperazine

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

SOLUVERM

Djelatna tvar:

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](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#)

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

370.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Oralna otopina

Karencija prema putu aplikacije:

Kroz usta:

-

Poultry

- Meat and offal. 7 day
- Eggs. no withdrawal period

Ne pas utiliser au cours des 4 semaines précédant le début de la période de ponte.
Ne pas utiliser chez les oiseaux pondeurs d'œufs pour la consommation humaine.

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP52AH01

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

Dostupan u:

France

Opis paketa:

Dostupan samo u francuski

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:

Laboratoires Biove

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

6/08/1992

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Laboratoires Biove

Nadležno tijelo:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Broj odobrenja:

FR/V/0699702 7/1992

Datum promjene statusa odobrenja:

6/08/2012

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na 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.