

XELCOR 50 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS

Engedélyezett

- Carprofen

Termék azonosítása

Készítmény neve:

XELCOR 50 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 0 day

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QM01AE91

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

26/11/2010

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Felelős hatóság:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Engedély száma:

FR/V/5707284 3/2010

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

7/12/2019

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.