

Introvit-K3-15 WS, 15 mg/g poeder voor toediening via drinkwater voor pluimvee en varkens

Engedélyezett

- Menadione sodium bisulfite trihydrate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Introvit-K3-15 WS, 15 mg/g poeder voor toediening via drinkwater voor pluimvee en varkens

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szárnyasok
sertés

Alkalmazás módja:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

15.00 milligramm(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Por ivóvízbe keveréshez

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

In drinking water use:

-

szárnyasok

- Meat and offal. no withdrawal period Nul dagen

-

sertés

- Meat and offal. no withdrawal period Nul dagen

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QB02BA02

Rendelhetőség:

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

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

10/09/1992

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Felelős hatóság:

Medicines Evaluation Board

Engedély száma:

REG NL 7333

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

31/12/2015

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

Dokumentumok

Combined File of all Documents

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