

Intercam, 20 mg/ml süstelahus veistele, sigadele ja hobustele

Engedélyezett

- Meloxicam

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Intercam, 20 mg/ml süstelahus veistele, sigadele ja hobustele

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

ló

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Intramuscularis alkalmazás:**

-

sertés

- Meat and offal. 5 day

Intravénás alkalmazás:

-

ló

- Meat and offal. 5 day

- Milk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks loomadel, kelle piima tarvitatakse inimestideks.

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 15 day

- Milk. 5 day

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 15 day

- Milk. 5 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QM01AC06

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](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

29/10/2023

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Felelős hatóság:

State Agency Of Medicines

Engedély száma:

1130423

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

29/10/2023

Generic of:

600000001532

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 található meg.

Betegtájékoztató

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

Címkeszöveg

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