

Carbifusion 56 mg/ml solution for infusion for cattle and horses

Heimilað

- Sodium hydrogen carbonate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Carbifusion 56 mg/ml solution for infusion for cattle and horses

Carbifusion 56 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Pferde

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hestur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

56.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period 0 days
- Kjöt og innmatur. no withdrawal period 0 days

-

Hestur

- Mjólk. no withdrawal period 0 days
- Kjöt og innmatur. no withdrawal period 0 days

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QB05XA02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Eurovet Animal Health B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

24/04/2019

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

402569.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

24/04/2019

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0248/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Frakkland Þýskaland

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.