

Diluvac Forte, süsteravimi lahusti

Ekki
heimilað

- Water for injection

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Diluvac Forte, süsteravimi lahusti

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnslu:

Íkomuleið á ekki við

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Leysir fyrir stungulyf

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Íkomuleið á ekki við:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QV07AB

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Eistland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [eistneska](#)

Aðeins fáanlegt í [eistneska](#)

Aðeins fáanlegt í [eistneska](#)

Aðeins fáanlegt í [eistneska](#)

Aðeins fáanlegt í [eistneska](#)

Aðeins fáanlegt í [eistneska](#)

Aðeins fáanlegt í [eistneska](#)

Aðeins fáanlegt í [eistneska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

10/06/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

State Agency Of Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

1263

Dagsetning á breytingu stöðu:

24/02/2025

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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