

DILUENTE OCULO NASALE

Autorizzato

- Water for injection

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

DILUENTE OCULO NASALE

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Per uso oculonasale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
1.00 millilitro(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Per uso oculonasale:

•

polli

- non specificato. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QV07AB

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

FLACONE DA 84 ML

FLACONE DA 35 ML

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

5/09/1997

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/07/2005

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

italiano (PDF)

Pubblicato il: 23/04/2022

[Scaricamento](#)

File combinato di tutti i documenti