

PLASMALIFE HORSE

Autorizzato

- PLASMA PROTEIN FRACTION
- IMMUNOGLOBULIN G

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

PLASMALIFE HORSE

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

50.00 grammo(i) / 950.00 litro(i)

Disponibile solo in [English](#)

24.00 grammo(i) / 950.00 litro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

La somministrazione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario

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

QB05AX03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

SACCA TRASFUSIONALE CONTENENTE 950 ML DI PLASMA EQUINO CONGELATO

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Plasmalife S.r.l.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

12/01/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Plasmalife S.r.l.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

104114

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/01/2011

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti