

ORNIPURAL SOLUTION INJECTABLE

Registruotas

- Betaine
- SORBITOL (E420)
- Citrulline
- Ornithine hydrochloride
- Arginine hydrochloride

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

ORNIPURAL SOLUTION INJECTABLE

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Katė

Žirgas

Kumelė

Avis

Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Leisti į veną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

15.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

200.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

15.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

40.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti į raumenis:**

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Kumelė

- Pienas. 0 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Kumelė

- Pienas. 0 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

Leisti į veną:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

•

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

•

Kumelė

- Pienas. 0 d.

•

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos
(ATCvet) kodas:**

QA16AA

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama be recepto

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Vetoquinol S.A.

Rinkodaros leidimo data:

28/11/1983

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Vetoquinol SA

Atsakinga institucija:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registracijos numeris:

FR/V/2976379 3/1983

Registracijos statuso pasikeitimo data:

28/11/2008

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis ir ženklavimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.