

RAPIFAN 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Registruotas

- Menbutone

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

RAPIFAN 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik Anglų

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Ožka

Kiaulė

Šuo

Žirgas

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų
100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

-

Galvijai

- Pienas. 2 d.

-

Avis

- Pienas. 2 d.

-

Ožka

- Pienas. 2 d.

Leisti į veną:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

-

Galvijai

- Pienas. 2 d.

-

Avis

- Pienas. 2 d.

-

Ožka

- Pienas. 2 d.

-

Žirgas

- Pienas. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano

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

QA05AX90

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

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

Galima įsigyti:

Spain

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Ispanų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veikloji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Rinkodaros leidimo data:

28/06/1990

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Labiana Life Sciences S.A.

Atsakinga institucija:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registracijos numeris:

Registracijos statuso pasikeitimo data:

12/06/2012

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

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

Ženklimas

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