

REMOPHAN, 75µg/ml, Injekční roztok

Registruotas

- D-cloprostenol

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

REMOPHAN, 75µg/ml, Injekční roztok

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Telyčia

Karvė

Paršavedė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

75.00 microgram(s) / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Telyčia

- Skerdiena ir subproduktai. 24 valandos
- Pienas. 4 valandos

-

Karvė

- Skerdiena ir subproduktai. 24 valandos
- Pienas. 4 valandos

-

Paršavedė

- Skerdiena ir subproduktai. 24 valandos

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

QG02AD90

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

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

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Čekų

Pateikiama tik Čekų

Pateikiama tik Čekų

Pateikiama tik Čekų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Bioveta a.s.

Rinkodaros leidimo data:

30/07/2002

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Bioveta a.s.

Atsakinga institucija:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registracijos numeris:

96/057/02-C

Registracijos statuso pasikeitimo data:

12/08/2008

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.

Ženklinimas

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