

Amynin, oplossing voor injectie en infusie

Neregistruotas

- Lysine hydrochloride
- Isoleucine
- Dexpanthenol
- Threonine
- Nicotinamide
- Calcium chloride dihydrate
- Thiamine hydrochloride
- Valine
- Pyridoxine hydrochloride
- Magnesium sulfate heptahydrate
- Potassium chloride
- Riboflavin sodium phosphate hydrate
- Arginine hydrochloride
- HISTIDINE HYDROCHLORIDE
- DL-methionine
- Tryptophan
- Sodium acetate trihydrate
- Glucose monohydrate
- Leucine
- Phenylalanine
- SODIUM GLUTAMATE MONOHYDRATE
- Cyanocobalamin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Amynin, oplossing voor injectie en infusie

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Žirgas

Kiaulė

Šuo

Katė

Naudojimo būdas:

Leisti į pilvaplėvės ertmę

Leisti į veną

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.03 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.02 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.05 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.02 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.50 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.95 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.10 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.05 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.10 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.04 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.03 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.01 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.01 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

0.01 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

2.50 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

55.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

0.04 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

0.03 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

0.04 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

0.05 microgram(s) / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į pilvaplėvės ertmę:

•

Galvijai

- Pienas. no withdrawal period Zero days

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period Zero days

•

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period Zero days

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period Zero days

Leisti į veną:

-

Galvijai

- Pienas. no withdrawal period Zero days
- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period Zero days

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period Zero days

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period Zero days

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Pienas. no withdrawal period Zero days
- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period Zero days

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period Zero days

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period Zero days

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

QV06DE

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik Vokiečių Estų Graikų Anglų Italų Portugalų Norwegian

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

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:

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

Rinkodaros leidimo data:

14/09/1992

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Lohmann Animal Health GmbH

Atsakinga institucija:

Medicines Evaluation Board

Registracijos numeris:

REG NL 4137

Registracijos statuso pasikeitimo data:

1/12/2022

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

Dokumentai

Combined File of all Documents

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