

Furazolidon-t

Igaliotas

- Furazolidone

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Furazolidon-t

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Paštinis karvelis

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

12.50 miligramai / 1.00 Kapsulė

Vaisto forma:

Kietoji kapsulė

Withdrawal period by route of administration:

Vartoti per burną:

•

Paštinis karvelis

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

QJ01XE90

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Chevita Tierarzneimittel GmbH

Marketing authorisation date:

4/12/2003

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Chevita Tierarzneimittel GmbH

Atsakinga institucija:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registracijos pažymėjimo numeris:

6671384.00.00

Registracijos statuso pasikeitimo data:

4/12/2003

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

Documents

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072874>