

SUPERTON

Registruotas

- D-BIOTIN
- Calcium chloride
- Nicotinamide
- Sodium chloride
- Potassium chloride
- Thiamine hydrochloride
- Cyanocobalamin
- Magnesium chloride
- Pyridoxine hydrochloride
- Riboflavin sodium phosphate hydrate
- Choline chloride
- Glucose

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

SUPERTON

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](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai
Šuo
Avis
Katė
Kiaulė
Arklys skirtas maistui

Naudojimo būdas:

Leisti į pilvaplėvės ertmę
Leisti į veną
Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)
0.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
0.24 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
2.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
7.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
0.50 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
0.02 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
0.02 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
0.10 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
0.03 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
0.14 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
2.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į pilvaplėvės ertmę:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 valandos

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 valandos

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Arklys skirtas maistui

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 valandos

Leisti į veną:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Arklys skirtas maistui

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Arklys skirtas maistui

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:
QB05BB02

Tiekimo teisinis statusas:
Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:
Valid

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

Galima įsigyti:
Italy

Pakuotės aprašymas:
Pateikiama tik [Italų](#)

Papildoma informacija

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:
Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:
Fatro S.p.A.

Rinkodaros leidimo data:
28/02/1990

Serijos išleidimo gamybos vietos:
Fatro S.p.A.

Atsakinga institucija:
Ministry Of Health

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

28/02/1990

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.