

ACQUA PER PREPARAZIONI INIETTABILI ACME, soluzione iniettabile

Igaliotas

- Water for injection

Product identification

Vaisto pavadinimas:

ACQUA PER PREPARAZIONI INIETTABILI ACME, soluzione iniettabile

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Visos rūšys

Naudojimo būdas:

Leisti į veną

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

1000.00 millilitre(s) / 1000.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į veną:
• **Visos rūšys**

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

QV07AB

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

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

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Italian](#)

Pateikiama tik [Italian](#)

Pateikiama tik [Italian](#)

Pateikiama tik [Italian](#)

Pateikiama tik [Italian](#)

Pateikiama tik [Italian](#)

Pateikiama tik [Italian](#)

Pateikiama tik [Italian](#)

Pateikiama tik [Italian](#)

Pateikiama tik [Italian](#)

Pateikiama tik [Italian](#)

Pateikiama tik [Italian](#)

Pateikiama tik [Italian](#)

Pateikiama tik [Italian](#)

Pateikiama tik [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#)

Registruotojas:

Acme S.r.l.

Marketing authorisation date:

29/11/1995

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Fresenius Kabi Ipsum S.r.l.

Atsakinga institucija:

MdS

Registracijos pažymėjimo numeris:

100329

Registracijos statuso pasikeitimo data:

29/11/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098389>