

REMOPHAN 75 µg/ml injekčný roztok

Registruotas

- Cloprostenol sodium

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

REMOPHAN 75 µg/ml injekčný 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](#)

79.00 microgram(s) / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

•

Telyčia

- Skerdiena ir subproduktai. 24 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 Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Slovakų

Pateikiama tik Slovakų

Pateikiama tik Slovakų

Pateikiama tik Slovakų

Pateikiama tik Slovakų

Pateikiama tik Slovakų

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:

Bioveta a.s.

Rinkodaros leidimo data:

22/11/1994

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Bioveta a.s.

Atsakinga institucija:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registracijos numeris:

99/104/89-S

Registracijos statuso pasikeitimo data:

22/11/1994

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.