

Novaminsulfon 500 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder, Schweine, Hunde

Atļautas

- Metamizole sodium monohydrate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Novaminsulfon 500 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder, Schweine, Hunde

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai English

Mērķsugas:

Suns

Cūka

Zirgs

Liellops

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

intravenozai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English
500.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Šķīdums injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intramuskulārai lietošanai:**

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 15 diena

intravenozai lietošanai:

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena

- Piens. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch zum menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena

- Piens. 4 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 15 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QN02BB02

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

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

Pieejams:

Germany

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [German](#)

Pieejamas tikai [German](#)

Pieejamas tikai [German](#)

Pieejamas tikai [German](#)

Pieejamas tikai [German](#)

Pieejamas tikai [German](#)

Pieejamas tikai [German](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:**Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:**

Tiesiskais pamatojums, kas pārskatīts saskaņā ar Eiropas tiesību kopumu (Acquis communautaire)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

Tirdzniecības atļaujas datums:

28/07/2004

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Eurovet Animal Health B.V.

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

Atbildīgā iestāde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Atļaujas numurs:

6540995.00.00

Atļaujas statusa maiņas datums:

28/07/2004

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.