

LIVERFINE 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Toegelaten

- Fibrin acid

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

LIVERFINE 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Geit

Paard

Varken

Hond

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraperitoneaal gebruik

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Geit

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

Intraperitoneaal gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Geit

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

Geit

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA05BA

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Spanje

Beschikbaar in:

Spanje

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Spaans

Alleen beschikbaar in Spaans

Alleen beschikbaar in Spaans

Alleen beschikbaar in Spaans

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands
Norwegian

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in Engels Italiaans Letlands Norwegian

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Handelsvergunningsdatum:

10/09/2008

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Vergunningsnummer:

1918 ESP

Datum toelatingswijziging:

10/09/2008

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.