

OVISTOP 0,8 g/kg granuli per uso orale per colombi

Toegelaten

- Nicarbazin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

OVISTOP 0,8 g/kg granuli per uso orale per colombi

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Duif

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
0.80 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Farmaceutische vorm:

Granulaat

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Duif

- Unspecified. 0 day

Uso non autorizzato in animali destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP51AE03

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Italië

Beschikbaar in:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Acme Drugs S.r.l.

Handelsvergunningsdatum:

31/10/2002

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Acme Drugs S.r.l.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

31/10/2007

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

Documenten

Combined File of all Documents

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