

FERCOBSANG SOLUTION INJECTABLE ET BUVABLE

Autorisert

- Cyanocobalamin
- COBALT GLUCONATE
- Ferric ammonium citrate
- Nicotinamide

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

FERCOBSANG SOLUTION INJECTABLE ET BUVABLE

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

hest

hoppe

sau

geit

katt

hund

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

0.03 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

0.05 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

10.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

20.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

-

hoppe

- Melk. 0 dag

•

sau

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

•

geit

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

•

storfe

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

•

gris

- Slakt. 0 dag

•

hest

- Slakt. 0 dag

•

hoppe

- Melk. 0 dag

•

sau

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

•

geit

- Melk. 0 dag
- Slakt. 0 dag

Oral bruk:

•

storfe

- Melk. 0 dag
- Slakt. 0 dag

•

gris

- Slakt. 0 dag

•

hest

- Slakt. 0 dag

•

hoppe

- Melk. 0 dag

•

sau

- Melk. 0 dag
- Slakt. 0 dag

•

geit

- Melk. 0 dag
- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QB03AE04

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FR

Tilgjengelig i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Fransk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetoquinol S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/06/1992

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vetoquinol S.A.

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/5599387 0/1992

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/06/2012

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg og merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.