

ORNIPURAL SOLUTION INJECTABLE

Autorisert

- Betaine
- SORBITOL (E420)
- Citrulline
- Ornithine hydrochloride
- Arginine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ORNIPURAL SOLUTION INJECTABLE

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

katt

hest

hoppe

sau

hund

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Subkutan bruk
Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
15.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
200.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
10.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
15.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
40.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

-

hoppe

- Melk. 0 dag

•

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Subkutan bruk:

•

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

•

gris

- Slakt. 0 dag

•

hest

- Slakt. 0 dag

•

hoppe

- Melk. 0 dag

•

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Intravenøs bruk:

•

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

-

hoppe

- Melk. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA16AA

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Fransk

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:

28/11/1983

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vetoquinol S.A.

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/2976379 3/1983

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/11/2008

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet and Labelling

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