

MEDERANTIL

Autorisert

- Brotizolam

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

MEDERANTIL

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.20 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Melk. 0 dag
- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN05CD09

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Fransk

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:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/06/1987

Tilvirker for batchfrigivelse:

Labiana Life Sciences S.A.

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/5798068 5/1987

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/06/2012

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.