

Diluvac Forte, süsteravimi lahusti

Ikke
autorisert

- Water for injection

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Diluvac Forte, süsteravimi lahusti

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Administrasjonsvei ikke relevant

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

Legemiddelform:

Oppløsningsvæske til parenteral bruk

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Administrasjonsvei ikke relevant:

-

gris

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QV07AB

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

EE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

10/06/2004

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:

1263

Status for endring av markedsføringstillatelse:

24/02/2025

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.