

Soroglucon solução injetável para bovinos, equinos, ovinos, suínos, cães e gatos.

Autorisert

- Magnesium hypophosphite
- Calcium gluconate
- Glucose

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Soroglucon solução injetável para bovinos, equinos, ovinos, suínos, cães e gatos.

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hest

sau

gris

hund

katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk
Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

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

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

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

hest

- Slakt. 0 dag

-

sau

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QB05BB02

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
PT

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i Portugisisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Bare tilgjengelig i Engelsk Italiensk

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Medinfar-Serological Products E Equipamentos S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:
18/12/1992

Tilvirker for batchfrigivelse:
Paracelsia-Industria Farmaceutica S.A.

Ansvarlig myndighet:
Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:
947/01/15NFVPT

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/10/2015

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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