

Metabolase šķīdums injekcijām liellopiem, bifeļiem, zirgiem, aitām, kazām, cūkām, trušiem, suņiem, kaķiem

Autorisert

- Levocarnitine hydrochloride
- Thiocctic acid
- Pyridoxine hydrochloride
- Cyanocobalamin
- Acetylmethionine
- L-ARGININE
- L-ORNITHINE HYDROCHLORIDE
- Citrulline
- L-lysine hydrochloride
- Glycine
- Aspartic acid
- Glutamic acid
- Fructose
- SORBITOL (E420)

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Metabolase šķīdums injekcijām liellopiem, bifeļiem, zirgiem, aitām, kazām, cūkām, trušiem, suņiem, kaķiem

Aktiv substans virkestoff:

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

Målarter:

hest

storfe

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Tsjekkisk](#) [Dansk](#) [Tysk](#) [Estisk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Latvisk](#)
[Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#) [svensk](#)

katt

hund

grisunge

sau

geit

gris

kanin

bøffel

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Intraperitoneal bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
6.13 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
0.20 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
0.15 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
0.03 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
20.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
2.40 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
1.53 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
1.20 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
0.63 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
1.50 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
1.50 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
1.50 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
50.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
80.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

hest

- Ikke spesifisert. 0 dag

•

storfe

- Ikke spesifisert. 0 dag

•

Ruminant

- Ikke spesifisert. 0 dag

•

grisunge

- Ikke spesifisert. 0 dag

•

sau

- Ikke spesifisert. 0 dag

•

geit

- Ikke spesifisert. 0 dag

•

gris

- Ikke spesifisert. 0 dag

•

kanin

- Ikke spesifisert. 0 dag

•

bøffel

- Ikke spesifisert. 0 dag

Intraperitoneal bruk:

•

sau

- Ikke spesifisert. 0 dag

-

gris

- Ikke spesifisert. 0 dag

-

grisunge

- Ikke spesifisert. 0 dag

-

hest

- Ikke spesifisert. 0 dag

-

storfe

- Ikke spesifisert. 0 dag

-

Ruminant

- Ikke spesifisert. 0 dag

-

bøffel

- Ikke spesifisert. 0 dag

-

geit

- Ikke spesifisert. 0 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Ikke spesifisert. 0 dag

-

Ruminant

- Ikke spesifisert. 0 dag

-

hest

- Ikke spesifisert. 0 dag

•

sau

- Ikke spesifisert. 0 dag

•

geit

- Ikke spesifisert. 0 dag

•

gris

- Ikke spesifisert. 0 dag

•

grisunge

- Ikke spesifisert. 0 dag

•

bøffel

- Ikke spesifisert. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA11JC

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LV

Tilgjengelig i:

LV

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

5/07/2001

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/NRP/01/1378

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/07/2001

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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