

ACTILIVER B

Dopuszczony

- Sorbitol
- myo-Inositol
- Betaine hydrochloride
- Methionine
- Menbutone

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

ACTILIVER B

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
870.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
20.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
20.10 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
60.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
20.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Cattle

- Milk. no withdrawal period

La spécialité n'est pas destinée aux femelles laitières productrices de lait de consommation.

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA05AX90

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Laboratoires Biove

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

29/09/1992

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Laboratoires Biove

Organ odpowiedzialny:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numer pozwolenia:

FR/V/1772992 7/1992

Data zmiany statusu pozwolenia:

18/12/2023

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.