

Theranechron D6 Każdy ml zawiera: Tarantula cubensis D6 Roztwór do wstrzykiwań

Dopuszczony

- Tarentula cubensis D6

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Theranechron D6 Każdy ml zawiera: Tarantula cubensis D6 Roztwór do wstrzykiwań

Substancja czynna:

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 podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie podskórne:

-

Cattle

- Milk. 0 hour
 - Meat and offal. 0 day
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QV03AX

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

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

Dostępne w:

Poland

Opis opakowania:

Fiolka z bezbarwnego szkła typu I zamknięta korkiem z gumy bromobutyłowej i aluminiowym wieczkiem, w pudełku tekturowym. Wielkość opakowania: 50 ml

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

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

Podmiot odpowiedzialny:

Vetviva Richter GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

6/12/2018

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Vetviva Richter GmbH

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

2827

Data zmiany statusu pozwolenia:

6/12/2018

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

Dokumenty

oznakowanie opakowań

Ulotka dla pacjenta

Charakterystyka produktu leczniczego