

L-Polamivet vet injektioneste, liuos

Upoważniony

- Levomethadone hydrochloride
- Fenpipramide hydrochloride

Product identification

Nazwa leku:

L-Polamivet vet injektioneste, liuos

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie dożylnie

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w Angielski
2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w Angielski
0.13 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:

Podanie domięśniowe:

• **Dog**

- Not applicable. no withdrawal period
no period

Podanie dożylnie:

• **Horse**

- Not specified. 0 day

• **Dog**

- Not applicable. no withdrawal period
no period

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QN02AC52

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w Czech Estonian Angielski French Italian Latvian Portuguese
Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w Spanish Czech German Estonian Angielski French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w Finnish

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

21/04/1970

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Intervet International GmbH

Organ odpowiedzialny:

FIMEA

Numer pozwolenia:

6022

Data zmiany statusu pozwolenia:

21/04/1970

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Ulotka dla pacjenta

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062646>