

CAFEINA NATRIUM BENZOICA

Dopuszczony

- Caffeine

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

CAFEINA NATRIUM BENZOICA

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

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

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

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

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

Podanie dożylnie

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day

-

Goat

- Meat and offal. 0 day

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

Podanie podskórne:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day

-

Goat

- Meat and offal. 0 day

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

Podanie dożylnie:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QN06BC01

Kategoria dostępności:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski litewski niderlandzki portugalski rumuński słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski

Podmiot odpowiedzialny:

Romvac Company S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

25/03/2007

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Romvac Company S.A.

Organ odpowiedzialny:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numer pozwolenia:

160006

Data zmiany statusu pozwolenia:

17/01/2016

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.