

ERGOGEN COMPLEX, injekcinis tirpalas

Dopuszczony

- SORBITOL SOLUTION
- VITAMIN B12
- Nicotinamide
- Thiamine
- Magnesium acetate
- Potassium acetate
- Sodium acetate
- Carnitine
- L-VALINE
- L-THREONINE
- L-PHENYLALANINE
- L-METHIONINE
- L-LYSINE
- L-LEUCINE
- L-ISOLEUCINE
- L-ARGININE
- L-HISTIDINE

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

ERGOGEN COMPLEX, injekcinis tirpalas

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski
Dostępne wyłącznie w angielski
Dostępne wyłącznie w angielski
Dostępne wyłącznie w angielski
Dostępne wyłącznie w angielski
Dostępne wyłącznie w angielski
Dostępne wyłącznie w angielski
Dostępne wyłącznie w angielski
Dostępne wyłącznie w angielski
Dostępne wyłącznie w angielski
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

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 dożylnie

Podanie dootrzewnowe

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
3.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
25.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
15.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
30.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
507.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
276.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
200.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
150.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
220.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
210.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
200.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
220.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
160.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
400.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

100.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QB05BA10

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](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [litewski](#)

Dostępne wyłącznie w [litewski](#)

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:

Izo S.r.l.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

14/02/2007

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Izo S.r.l.

Organ odpowiedzialny:

State Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

14/02/2012

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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