

Reuflogin 50 mg/ml šķīdums injekcijām sporta zirgiem

Upowažniony

Te informācija nav pieejama šim produktam.

Product identification

Nazwa leku:

Reuflogin 50 mg/ml šķīdums injekcijām sporta zirgiem

Numer pozwolenia:

Te informācija nav pieejama šim produktam.

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostāpna tikai valodās [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podāšana mēģēniem

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Te informācija nav pieejama šim produktam.

Postać farmaceutyczna:

Roztvors ūstrzykiwān

Withdrawal period by route of administration:

Podāšana mēģēniem:

• **Horse (non food-producing)**

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QM01AB05

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 [Latvian](#)

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:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

27/09/2002

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Fatro S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

V/NRP/02/1493

Data zmiany statusu pozwolenia:

29/09/2002

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.

oznakowanie opakowań

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006295>