

Vetokehl Nig D5

Autorizado

- ASPERGILLUS NIGER E VOLUMINE CELLULAE (LYOPHIL., STERIL.) D5

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Vetokehl Nig D5

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [grego](#) [inglês](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [romeno](#) [sueco](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#)

islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco

islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco

islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco

islandês Norwegian

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

1.00 mililitro(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

SANUM-Kehlbeck GmbH & Co. KG

Data de autorização de introdução no mercado:

22/04/1988

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

SANUM-Kehlbeck GmbH & Co. KG

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

9928.00.01

Data da alteração do estado de autorização:

15/08/2011

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.