

FERCOBSANG SOLUTION INJECTABLE ET BUVABLE

Autorizat

- Cyanocobalamin
- COBALT GLUCONATE
- Ferric ammonium citrate
- Nicotinamide

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

FERCOBSANG SOLUTION INJECTABLE ET BUVABLE

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Cal

Cal (lapă)

Oaie

Capră

Pisică

Câine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

0.03 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

0.05 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

10.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

20.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intramusculară:**

-

Bovine

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

-

Cal (lapă)

- Lapte. 0 zi

•

Oaie

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

•

Capră

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

•

Bovine

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

•

Porc

- Carne și organe. 0 zi

•

Cal

- Carne și organe. 0 zi

•

Cal (lapă)

- Lapte. 0 zi

•

Oaie

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

•

Capră

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

Administrare orală:

-

Bovine

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

-

Cal (lapă)

- Lapte. 0 zi

-

Oaie

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

-

Capră

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QB03AE04

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

France

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Franceză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetoquinol S.A.

Data autorizației de comercializare:

30/06/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Vetoquinol S.A.

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/5599387 0/1992

Data modificării statusului autorizației:

30/06/2012

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.