

# ACTILIVER I

Autorizat

- Menbutone
- SORBITOL (E420)

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

ACTILIVER I

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Porc

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

250.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

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

- 

**Bovine**

- Lapte. 2 zi

- 

**Porc**

- Carne și organe. 2 zi

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 2 zi

**Administrare intravenoasă:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 2 zi

- 

**Bovine**

- Lapte. 2 zi

- 

**Porc**

- Carne și organe. 2 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QA05AX90

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#)  
[Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Norwegian](#)

---

**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:**

Laboratoires Biove

---

**Data autorizației de comercializare:**

28/11/1983

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratoires Biove

---

**Autoritatea responsabilă:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numărul autorizației:**

FR/V/4743310 6/1983

---

**Data modificării statusului autorizației:**

28/11/2008

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.