

# UISCE-JECT, 100 % v/v, solvent for parenteral use

Autorizat

- Water for injection

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

UISCE-JECT, 100 % v/v, solvent for parenteral use

---

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

### **Specia țintă:**

Bovine

Câine

Oaie

Cal

Pisică

Porc

---

### **Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

---

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
100.00 mililitru(i) / 100.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Solvent pentru preparate parenterale

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare intramusculară:**

- 

##### **Bovine**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

- 

##### **Oaie**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

- 

##### **Cal**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

- 

##### **Porc**

- Carne și organe. 0 zi

#### **Administrare intravenoasă:**

- 

##### **Bovine**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

- 

**Oaie**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

- 

**Cal**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

- 

**Porc**

- Carne și organe. 0 zi

**Administrare subcutanată:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

- 

**Oaie**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

- 

**Cal**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

- 

**Porc**

- Carne și organe. 0 zi

---

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

QV07AB

---

**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](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Duggan Veterinary Supplies Limited

---

**Data autorizației de comercializare:**

15/09/2017

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numărul autorizației:**

VPA10400/003/001

---

**Data modificării statusului autorizației:**

15/09/2017

---

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 (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.