

Isophen D, oplossing voor injectie voor honden en katten

Autorizat

- Phenylbutazone
- Dexamethasone sodium phosphate
- Ramifenazone
- Lidocaine

Product identification

Denumirea medicamentului:

Isophen D, oplossing voor injectie voor honden en katten

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
65.30 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)
0.50 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)
140.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)
2.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare intramusculară:

- **Câine**
- **Pisică**

Administrare intravenoasă:

- **Câine**
 - **Pisică**
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QM01BA01

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Aesculaap B.V.

Marketing authorisation date:

6/10/1994

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Aesculaap B.V.

Autoritatea responsabilă:

MEB

Numărul autorizației:

REG NL 4742

Data modificării statusului autorizației:

5/01/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000067590>