

Viruvetsan-N

Autorizat

- ECHINACEA D1
- BUFO RANA D10
- Coffea arabica mother tincture

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Viruvetsan-N

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Oaie

Porc

Pisică

Capră

Bovine

Cal

Câine

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

50.00 miligram(e) / 5.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

50.00 miligram(e) / 5.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

50.00 miligram(e) / 5.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

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 Lituaniană Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dr. Assmann Veterinaerspezialitaeten GmbH

Data autorizației de comercializare:

24/10/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Biokanol Pharma GmbH

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

6402879.00.00

Data modificării statusului autorizației:

24/10/2005

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

Documente

Prospectul

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

Rezumatul caracteristicilor produsului

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