

Respibon pó oral para administração na água de bebida

Autorizat

- Sulfadimethoxine
- Retinol
- Menadione

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Respibon pó oral para administração na água de bebida

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Papagal

Canar comun

Peruș

Iepure (exclusiv ca animal de companie)

Chinchila

Porcușor de Guineea

Hamster

Porumbei voiajori

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

20.00 gram(e) / 100.00 gram(e)

Disponibile numai în [Engleză](#)

500000.00 unități internaționale / 100.00 gram(e)

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.24 gram(e) / 100.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru utilizare în apă potabilă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01EQ59

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](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

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](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetlima Sociedade Distribuidora De Produtos Agro Pecuarios S.A.

Data autorizației de comercializare:

10/07/2013

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Labiana Life Sciences S.A.

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

694/01/13NFSVPT

Data modificării statusului autorizației:

10/07/2013

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

Documente

Combined File of all Documents

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