

Caninsulin 40 IU/ml injekčná suspenzia pre psy a mačky

Oprávnený

- Insulin, porcine

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Caninsulin 40 IU/ml injekčná suspenzia pre psy a mačky

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

40.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA10AC03

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovensko

Dostupné v:

Slovensko

Opis balenia:

Papierová škatuľa s 10 sklenými zásobníkmi (Ph.Eur. typ I) 2,7 ml s piestom, gumovou zátkou a hliníkovým viečkom.

Papierová škatuľa s 1 sklenou liekovkou (Ph.Eur. typ I) s obsahom 10 ml s gumovou zátkou a hliníkovým viečkom.

Papierová škatuľa s 10 sklenými liekovkami (Ph.Eur. typ I) s obsahom 2,5 ml s gumovou zátkou a hliníkovým viečkom.

Papierová škatuľa s 5 sklenými liekovkami (Ph.Eur. typ I) s obsahom 2,5 ml s gumovou zátkou a hliníkovým viečkom.

Papierová škatuľa s 1 sklenou liekovkou (Ph.Eur. typ I) s obsahom 2,5 ml s gumovou zátkou a hliníkovým viečkom.

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Dátum registrácie lieku:

14/06/2012

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International GmbH

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

96/042/12-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

14/06/2012

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

Dokumenty

Combined File of all Documents