

DALMAVITAL 40 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE

Oprávněný

- Betacarotene

Identifikácia lieku

Názov lieku:

DALMAVITAL 40 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE

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](#)

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

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Pig (female)

- Meat and offal. 0 day

-

Horse (mare)

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Cattle (cow)

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA11CA02

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Španielsko

Dostupné v:

Španielsko

Opis balenia:

Dostupné len v Španielsky

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v English Francúzsky Chorvátsky Talianky Lotyšský Fínsky Švédsky
Islandsky Norwegian

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v English Talianky Lotyšský Litovsky Norwegian

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Fatro S.p.A.

Dátum registrácie lieku:

14/01/1994

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Labiana Life Sciences S.A.

Zodpovedný orgán:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Číslo registrácie:

870 ESP

Dátum zmeny stavu registrácie:

14/01/1994

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.