

ΒΥΚΑΗΕΡΑΡ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΣΚΥΛΟΥΣ ΚΑΙ ΓΑΤΕΣ

Oprávněný

- Clanobutin sodium

Identifikácia lieku

Názov lieku:

ΒΥΚΑΗΕΡΑΡ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΣΚΥΛΟΥΣ ΚΑΙ ΓΑΤΕΣ

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:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
106.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

•

Dog

- Not applicable. no withdrawal period

•

Cat

- Not applicable. no withdrawal period

Subkutánne použitie:

•

Dog

- Not applicable. no withdrawal period

•

Cat

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA16QA05

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Grécko

Dostupné v:

Grécko

Opis balenia:

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Portugalsky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet Hellas M.A.E.

Dátum registrácie lieku:

7/11/1993

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Trirx Segre

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

26791/08-04-2013/K-0009901

Dátum zmeny stavu registrácie:

7/04/2013

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