

Antiparen N (5,37 g + 1,0 g + 2,0 g + 4,0 g)/100 ml Roztwór do infuzji

Pooblašćeno

- Calcium chloride hexahydrate
- Glucose
- Magnesium chloride hexahydrate
- Sodium chloride

Product identification

Ime zdravila:

Antiparen N (5,37 g + 1,0 g + 2,0 g + 4,0 g)/100 ml Roztwór do infuzji

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Pot uporabe:

Intravenska uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
5.37 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
4.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
1.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
2.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Raztopina za infundiranje

Withdrawal period by route of administration:

Intravenska uporaba:

• **govedo**

- Milk. 0 hour
 - Meat and offal. 0 day
-

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QA12AA20

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Polish](#)

Na voljo samo v [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

7/10/2003

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Pristojni organ:

URPL

Številka dovoljenja :

1397

Datum spremembe statusa dovoljenja:

7/10/2003

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

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000056048>