

Stimovit, soluzione iniettabile per bovini, cavalli, suini, ovini, cani, gatti

Ima dovoljenje
za promet

- Calcium chloride
- Nicotinamide
- Sodium chloride
- Potassium chloride
- Thiamine hydrochloride
- Cyanocobalamin
- Glucose monohydrate
- Magnesium chloride
- Pyridoxine hydrochloride
- Riboflavin sodium phosphate hydrate

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Stimovit, soluzione iniettabile per bovini, cavalli, suini, ovini, cani, gatti

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Intraperitonealna uporaba

Intravenska uporaba

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

0.02 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.20 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.70 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English
0.04 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English
0.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English
0.01 gram(s) / 4.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English
10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English
0.01 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English
0.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English
0.01 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

Intraperitonealna uporaba:

•

govedo

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

•

Sheep

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

•

Pig

- Meat and offal. 0 day

•

Horse

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Intravenska uporaba:

•

govedo

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

Sheep

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

Pig

- Meat and offal. 0 day

•

Horse

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Subkutana uporaba:

•

govedo

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

Sheep

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

Pig

- Meat and offal. 0 day

•

Horse

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

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QA11EX

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

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

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

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](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

16/02/1980

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Ceva Sante Animale
Vetem S.p.A.

Pristojni organ:

Ministry Of Health

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

1/01/2009

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

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