

SUPERTON

Ima dovoljenje za promet

- D-BIOTIN
- Calcium chloride
- Nicotinamide
- Sodium chloride
- Potassium chloride
- Thiamine hydrochloride
- Cyanocobalamin
- Magnesium chloride
- Pyridoxine hydrochloride
- RIBOFLAVIN SODIUM PHOSPHATE
- Choline chloride
- Glucose

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

SUPERTON

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](#)

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](#) [Danish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Intraperitonealna uporaba

Intravenska uporaba

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.24 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

7.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.14 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

Intraperitonealna uporaba:

-

govedo

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

-

Sheep

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

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

-

Horse (food producing)

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

Intravenska uporaba:

-

govedo

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

-

Sheep

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

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

-

Horse (food producing)

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

Subkutana uporaba:

-

govedo

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

-

Sheep

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

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

-

Horse (food producing)

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

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

QB05BB02

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](#)

Na voljo v:

Italy

Opis ovojnine zdravila:

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:

Fatro S.p.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

28/02/1990

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Fatro 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:

28/02/1990

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). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.