

BLAP HELP, injekcinis tirpalas karvėms

Ima dovoljenje za
promet

- Nicotinamide adenine dinucleotide phosphate
- Cyanocobalamin
- Thiamine hydrochloride
- Magnesium acetate
- Calcium gluconate
- Lysine hydrochloride
- Arginine hydrochloride
- Acetylmethionine
- Inositol nicotinate
- GLUCOSE BP
- SORBITOL BP

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

BLAP HELP, injekcinis tirpalas karvėms

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](#)

Ciljne živalske vrste:

krava

Pot uporabe:

Intravenska uporaba

Subkutana uporaba

Intraperitonealna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

2.50 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.50 milligram(s) / 500.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.50 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.30 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

10.00 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.60 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.60 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

12.50 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

5.00 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

10.00 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

50.00 gram(s) / 500.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

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

QV06DE

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

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 [Lithuanian](#)

Na voljo samo v [Lithuanian](#)

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:

Izo S.r.l.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

19/05/2008

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Izo S.r.l.

Pristojni organ:

State Food And Veterinary Service

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

LT/2/08/1792/001

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

2/06/2013

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

Dokumenti

RV1792.pdf