

ERGOGEN COMPLEX, injekcinis tirpalas

Ima dovoljenje za
promet

- SORBITOL SOLUTION
- VITAMIN B12
- Nicotinamide
- Thiamine
- Magnesium acetate
- Potassium acetate
- Sodium acetate
- Carnitine
- L-VALINE
- L-THREONINE
- L-PHENYLALANINE
- L-METHIONINE
- L-LYSINE
- L-LEUCINE
- L-ISOLEUCINE
- L-ARGININE
- L-HISTIDINE

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

ERGOGEN COMPLEX, injekcinis tirpalas

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](#)
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](#)

Pot uporabe:

Intravenska uporaba

Intraperitonealna uporaba

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

3.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

25.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

15.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

30.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

507.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

276.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

200.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

150.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

100.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

220.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

210.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

200.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

220.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

160.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

400.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

100.00 milligram(s) / 100.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Raztopina za injiciranje

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

QB05BA10

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Izo S.r.l.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

14/02/2007

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Izo S.r.l.

Pristojni organ:

State Food And Veterinary Service

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

14/02/2012

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.