

FRUTTOSIO 20% ACME, 200 g/l, soluzione perfusionale per cavalli, bovini, cani e gatti

Godkänd

- Fructose

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

FRUTTOSIO 20% ACME, 200 g/l, soluzione perfusionale per cavalli, bovini, cani e gatti

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Häst

Nöt

Katt

Hund

Administreringsväg:

Intravenös användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
200.00 milligram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Infusionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

-

Häst

- Meat and offal, milk. 0 dygn

-

Nöt

- Meat and offal, milk. 0 dygn

Subkutan användning:

-

Häst

- Meat and offal, milk. 0 dygn

-

Nöt

- Meat and offal, milk. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QB05BA03

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Italien

Tillgänglig i:

Italien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på italienska
Finns tillgänglig endast på italienska
Finns tillgänglig endast på italienska
Finns tillgänglig endast på italienska
Finns tillgänglig endast på italienska
Finns tillgänglig endast på italienska
Finns tillgänglig endast på italienska
Finns tillgänglig endast på italienska
Finns tillgänglig endast på italienska
Finns tillgänglig endast på italienska
Finns tillgänglig endast på italienska
Finns tillgänglig endast på italienska
Finns tillgänglig endast på italienska
Finns tillgänglig endast på italienska
Finns tillgänglig endast på italienska
Finns tillgänglig endast på italienska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Acme S.r.l.

Godkännandedatum:

29/11/1995

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Fresenius Kabi Ipsum S.r.l.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

100346

Datum för ändring av godkännandestatus:

29/11/2010

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.