

BIAPRIM BUVABLE

Разрешен

- Sulfadimethoxine sodium
- Trimethoprim

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

BIAPRIM BUVABLE

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

домашни птици

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорален разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

домашни птици

- Meat and offal. 12 day
- Eggs. no withdrawal period

Ne pas utiliser au cours des 4 semaines précédant le début de la période de ponte.
Ne pas utiliser chez les oiseaux pondeurs d'œufs ou destinés à la ponte d'œufs pour la consommation humaine.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01EW09

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

France

Описание на опаковката:

Налично само в Френски
Налично само в Френски
Налично само в Френски
Налично само в Френски
Налично само в Френски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Laboratoire Biard

Дата на разрешение за търговия:

6/08/1992

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratoires Biove

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/7596936 7/1992

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

6/08/2012

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.