

ДИАР СТОП ФОРТЕ прах за перорално приложение за телета, свине, прасета, кучета и КОТКИ

Разрешен

- Bismuth subnitrate
- Metamizole sodium
- Sulfaguanidine
- PECTIN

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

ДИАР СТОП ФОРТЕ прах за перорално приложение за телета, свине, прасета, кучета и котки

DIAR STOP FORTE powder for oral use for calves, swine, pigs, dogs and cats

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

теле

свиня

куче

котка

Начин на приложение:

Прилагане в храна

Product details**Активна субстанция / Концентрация :**

Налично само на [English](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само на [English](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само на [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само на [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Перорален прах

Withdrawal period by route of administration:**Прилагане в храна:****• теле**

- Meat and offal. 12 day

• свиня

- Meat and offal. 12 day

• куче**• котка**

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA02BX12

QA07AB03

QA07BC01

QN02BB52

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Книжни торби с вътрешен полиетиленов слой от 5 kg

Пластмасови банки от 200 g

Пластмасови банки от 150 g

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Biovet AD

Marketing authorisation date:

9/04/2013

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Biovet J.S.C.

Отговорен орган:

Bulgarian Agency For Food Safety

Номер на лиценза:

0022-1996

Дата на промяна в статуса на лиценза:

27/11/2017

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Кратка характеристика на продукта

Package Leaflet and Labelling

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092359>