

Комбизим

Разрешен

- Tetracycline hydrochloride
- NEOMYCIN SULFATE
- Prednisolone acetate
- Chymotrypsin
- Trypsin
- Papain

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Комбизим

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

Начин на приложение:

Перорално приложение

Налично само в Испански Гръцки Английски Италиански Латвийски

Португалски Norwegian

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

22.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорална суспензия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QD03BA

QD07CA03

QJ01AA20

QJ01GB05

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:

Bulgaria

Описание на опаковката:

10 инжектора x 10 ml в картонена кутия.

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 Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Veyx Pharma GmbH

Дата на разрешение за търговия:

16/03/2014

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Veyx Pharma GmbH

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-2224

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

6/03/2019

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

Данни върху опаковката