

BICARBOSSILASI, 40 mg/ml лиофилizzato per soluzione iniettabile per bovini, equini e cani

Разрешен

- THIAMINE-DIPHOSPHATE CHLORIDE

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

BICARBOSSILASI, 40 mg/ml лиофилizzato per soluzione iniettabile per bovini, equini e cani

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

кон

куче

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

400.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

говеда

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

кон

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

говеда

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

кон

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

•

говеда

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

говеда

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

кон

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA11DA

Режим на отпускане:

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

Описание на опаковката:

Налично само в Италиански

Налично само в Италиански

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:

Teknofarma S.r.l.

Дата на разрешение за търговия:

2/05/1960

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Teknofarma S.r.l.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/01/2009

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

Документи

Combined File of all Documents

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