

Bigram 200 mg/ml + 40 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder, Schweine

Registrováno

- Sulfadimidine sodium
- Trimethoprim

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Bigram 200 mg/ml + 40 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder, Schweine

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Kůň

Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

215.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Mléko. 5 day

- Maso. 12 day

-

Kůň

- Maso. 12 day

-

Prase

- Maso. 10 day

Intravenózní podání:

-

Skot

- Mléko. 5 day

- Maso. 12 day

-

Kůň

- Maso. 12 day

-

Prase

- Maso. 10 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QJ01EW03

Právní status výdeje:
Na předpis

Stav registrace:
Valid

Registrováno v:
Německo

Dostupné v:
Německo

Popis balení:
Dostupné pouze v [German](#)
Dostupné pouze v [German](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:
Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:
Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:
aniMedica GmbH

Datum registrace:
8/08/1985

Výrobní místa s propouštěním šarží:

aniMedica GmbH

Příslušný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registrační číslo:

6954.00.00

Datum změny stavu registrace:

5/09/2005

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.