

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

Autoriseret

- THIAMINE-DIPHOSPHATE CHLORIDE

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg
Hest
Hund

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse
Intravenøs anvendelse
Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
400.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Lyofilisat og solvens til injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

-

Kvæg

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

-

Kvæg

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

•

Hest

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

Subkutan anvendelse:

•

Kvæg

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

•

Kvæg

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

•

Hest

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA11DA

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Teknofarma S.r.l.

Dato for markedsføringstilladelse:

2/05/1960

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Teknofarma S.r.l.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/01/2009

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.