

BIAPRIM BUVABLE

Autorisiert

- Sulfadimethoxine sodium
- Trimethoprim

Product identification

Name des Arzneimittels:

BIAPRIM BUVABLE

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hausgeflügel

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:**zum Einnehmen:**

-

Hausgeflügel

- Eier. no withdrawal period

En l'absence d'un temps d'attente pour les oeufs ne pas utiliser chez les volailles pondeuses productrices d'oeufs de consommation (4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci).

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01EW09

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Frankreich

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratoire Biard

Marketing authorisation date:

6/08/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratoires Biove

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/7596936 7/1992

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/08/2012

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040000>