

Autorisiert

Suibiofer Se (586 mg + 0,998 mg + 0,00403 mg + 0,03 mg + 0,01 mg + 0,0025 mg + 0,08 mg + 0,4 mg)/ml, surowica świńska do 1 ml
Roztwór do wstrzykiwań

- RIBOFLAVIN SODIUM PHOSPHATE
- PORCINE SERUM
- Copper sulphate, anhydrous
- Sodium selenite pentahydrate
- Iron dextran
- Cyanocobalamin
- Nicotinamide
- Pyridoxine hydrochloride
- Thiamine hydrochloride

Product identification

Name des Arzneimittels:

Suibiofer Se (586 mg + 0,998 mg + 0,00403 mg + 0,03 mg + 0,01 mg + 0,0025 mg + 0,08 mg + 0,4 mg)/ml, surowica świńska do 1 ml Roztwór do wstrzykiwań

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

0.01 milligram(s)/millilitre / 1.00 milligram(s)/millilitre

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

586.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

0.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**intramuskuläre Anwendung:****• Schwein**

- Fleisch und Innereien. 5 week

subkutane Anwendung:**• Schwein**

- Fleisch und Innereien. 5 week

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

QI09A

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Polen

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Polish](#)

Verfügbar nur in [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

19/03/2001

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

1121

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/03/2001

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

Documents

Packungsbeilage

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Etikettierung

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055556>