

Biotropina Zawiesina do wstrzykiwań

Zugelassen

- Escherichia coli (inactivated)
- STAPHYLOCOCCUS AUREUS
- Streptococcus equi subsp. zooepidemicus, Inactivated
- Streptococcus equi subsp. equi, Inactivated
- Streptococcus dysgalactiae subsp. equisimilis, Inactivated
- Streptococcus agalactiae, Inactivated
- Streptococcus dysgalactiae subsp. dysgalactiae, Inactivated
- Pasteurella multocida, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, Inactivated
- SUS SCROFA SPLEEN

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Biotropina Zawiesina do wstrzykiwań

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Schwein

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

123.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

74.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

24.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

24.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

24.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

24.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

24.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

123.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

49.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
intramuskuläre Anwendung:**

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

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

QL03A

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [polieren](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Zulassungsdatum:

22/06/1998

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Drwalewskie Zaklady Przemyslu Bioweterynaryjnego S.A.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

0547

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/06/1998

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

Dokumente

Etikettierung

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

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.