

# Biologol (24 g + 9 g)/00 ml Płyn

Εγκεκριμένο

- Iodine
- Potassium iodate

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Biologol (24 g + 9 g)/00 ml Płyn

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Πρόβατο

Αίγα

Άλογο

Βοοειδή

### Οδός χορήγησης:

Δερματική χρήση

Ενδομήτρια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

## **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Αγγλικά Ρουμανικά

---

## **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

### **Δερματική χρήση:**

•

#### **Πρόβατο**

- Γάλα. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Αίγα**

- Γάλα. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Άλογο**

- Γάλα. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Βοοειδή**

- Γάλα. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

### **Ενδομήτρια χρήση:**

•

#### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

•

#### **Αίγα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

•

### **Άλογο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

•

### **Βοοειδή**

- Γάλα. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QG51AD30

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

### **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

10/06/1999

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Αριθμός έγκρισης:**

0864

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

10/06/1999

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.