

Bigram 200 mg/ml + 40 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder, Schweine

Εγκριμένο

- Sulfadimidine sodium
- Trimethoprim

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Bigram 200 mg/ml + 40 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder, Schweine

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Άλογο

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

215.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Γάλα. 5 Ημέρα

- Meat and offal. 12 Ημέρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 12 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 10 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Βοοειδή

- Γάλα. 5 Ημέρα

- Meat and offal. 12 Ημέρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 12 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 10 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01EW03

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

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

Διαθέσιμο σε:

Germany

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

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 Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

aniMedica GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

8/08/1985

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:
aniMedica GmbH

Αρμόδια αρχή:
Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Αριθμός έγκρισης:
6954.00.00

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:
5/09/2005

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

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