

# BICARBOSSILASI, 40 mg/ml liofilizzato per soluzione iniettabile per bovini, equini e cani

Εγκεκριμένο

- THIAMINE-DIPHOSPHATE CHLORIDE

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

BICARBOSSILASI, 40 mg/ml liofilizzato per soluzione iniettabile per bovini, equini e cani

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Άλογο

Σκύλος

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
400.00 milligram(s) / 10.00 millilitre(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για ενέσιμο διάλυμα

---

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

#### **Ενδομυϊκή χρήση:**

•

#### **Βοοειδή**

- Milk. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Βοοειδή**

- Milk. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Άλογο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Milk. 0 Ημέρα

#### **Ενδοφλέβια χρήση:**

•

#### **Βοοειδή**

- Milk. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Βοοειδή**

- Milk. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

**Άλογο**

- Milk. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

**Υποδόρια χρήση:**

•

**Βοοειδή**

- Milk. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

**Βοοειδή**

- Milk. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

**Άλογο**

- Milk. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

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

QA11DA

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

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

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

---

## 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

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Teknofarma S.r.l.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

2/05/1960

---

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

Teknofarma S.r.l.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Ministry Of Health

---

**Αριθμός έγκρισης:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

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

1/01/2009

---

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

Combined File of all Documents

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