

BIODYL raztopina za injiciranje

Εγκεκριμένο

- Magnesium aspartate tetrahydrate
- Potassium aspartate hemihydrate
- Cyanocobalamin
- Sodium selenite

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

BIODYL raztopina za injiciranje

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Πρόβατο

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
15.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 4 Ημέρα Meso in organi: 4 dni

- Γάλα. 4 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 4 Ημέρα Meso in organi: 4 dni

- Γάλα. 4 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 4 Ημέρα Meso in organi: 4 dni

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QA12CE99

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

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Σλοβένικα

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:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

30/12/1999

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Αρμόδια αρχή:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Αριθμός έγκρισης:

NP/V/0034/001

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

30/12/1999

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ 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.