

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

Autorizado

- THIAMINE-DIPHOSPHATE CHLORIDE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Perros

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
400.00 Miligramo(s) / 10.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Bovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Bovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

Caballos

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

•

Bovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

Bovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

•

Caballos

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA11DA

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Teknofarma S.r.l.

Fecha de autorización de comercialización:

2/05/1960

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Teknofarma S.r.l.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/01/2009

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.