

Комбизим

Autorisé

- Tetracycline hydrochloride
- NEOMYCIN SULFATE
- Prednisolone acetate
- Chymotrypsin
- Trypsin
- Papain

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Комбизим

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie orale

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Norwegian](#)

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
30.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
22.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension buvable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QD03BA
QD07CA03
QJ01AA20
QJ01GB05

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Bulgarian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Veyx Pharma GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

16/03/2014

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Veyx Pharma GmbH

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-2224

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/03/2019

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.