

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

Odobreno

- THIAMINE-DIPHOSPHATE CHLORIDE

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Intravenski
Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
400.00 miligram / 10.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Liofilizat i otapalo za otopinu za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Cattle

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Cattle

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Horse

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Intravenski:

-

Cattle

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Cattle

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

•

Horse

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Supkutano:

•

Cattle

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

•

Cattle

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

•

Horse

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QA11DA

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Teknofarma S.r.l.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

2/05/1960

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Teknofarma S.r.l.

Nadležno tijelo:

Ministry Of Health

Broj odobrenja:

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

Datum promjene statusa odobrenja:

1/01/2009

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.