

BIAPRIM BUVABLE

Engedélyezett

- Sulfadimethoxine sodium
- Trimethoprim

Termék azonosítása

Készítmény neve:

BIAPRIM BUVABLE

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

baromfi

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Belsőleges oldat

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:
Oralis alkalmazás:**

-

baromfi

- Meat and offal. 12 day
- Eggs. no withdrawal period

Ne pas utiliser au cours des 4 semaines précédant le début de la période de ponte.
Ne pas utiliser chez les oiseaux pondeurs d'œufs ou destinés à la ponte d'œufs pour la consommation humaine.

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:
QJ01EW09**

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

France

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [French](#)
Csak itt érhető el [French](#)
Csak itt érhető el [French](#)
Csak itt érhető el [French](#)
Csak itt érhető el [French](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Laboratoire Biard

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

6/08/1992

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

LABORATOIRES BIOVE

Felelős hatóság:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Engedély száma:

FR/V/7596936 7/1992

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

6/08/2012

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Package Leaflet and Labelling

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.