

BANCID 56,8 mg/ml injekčný roztok

Heimilað

- Praziquantel

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

BANCID 56,8 mg/ml injekčný roztok

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

56.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP52AA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvakía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Alpha-Vet Kft.

Dagsetning markaðsleyfis:

28/04/2000

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Produlab Pharma Production B.V.

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/034/00-S

Dagsetning á breytingu stöðu:

28/04/2000

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.