

Bigram 200 mg/ml + 40 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder, Schweine

Heimilað

- Sulfadimidine sodium
- Trimethoprim

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Bigram 200 mg/ml + 40 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder, Schweine

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Nautgripir

Hestur

Svín

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

215.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Mjólk. 5 dagar

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Mjólk. 5 dagar

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

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

QJ01EW03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

aniMedica GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

8/08/1985

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

aniMedica GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

6954.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

5/09/2005

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.