

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

Registruotas

- THIAMINE-DIPHOSPHATE CHLORIDE

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai
Žirgas
Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis
Leisti į veną
Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

400.00 miligramai / 10.00 mililitrai

Vaisto forma:

Liofilizatas ir tirpiklis injekciniam tirpalui

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Pienas. 0 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Galvijai

- Pienas. 0 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 d.

Leisti į veną:

-

Galvijai

- Pienas. 0 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Galvijai

- Pienas. 0 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

•

Žirgas

- Pienas. 0 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Leisti po oda:

•

Galvijai

- Pienas. 0 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

•

Galvijai

- Pienas. 0 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

•

Žirgas

- Pienas. 0 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QA11DA

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama be recepto

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Teknofarma S.r.l.

Rinkodaros leidimo data:

2/05/1960

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Teknofarma S.r.l.

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

1/01/2009

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.