

Biotropina Zawiesina do wstrzykiwań

Autorisert

- Streptococcus dysgalactiae subsp. dysgalactiae, Inactivated
- Streptococcus agalactiae, Inactivated
- Streptococcus dysgalactiae subsp. equisimilis, Inactivated
- Streptococcus equi subsp. equi, Inactivated
- Streptococcus equi subsp. zooepidemicus, Inactivated
- STAPHYLOCOCCUS AUREUS
- Escherichia coli (inactivated)
- Pasteurella multocida, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, Inactivated
- SUS SCROFA SPLEEN

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Biotropina Zawiesina do wstrzykiwań

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

hest

storfe

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

24.60 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

24.60 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

24.60 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

24.60 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

24.60 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

74.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

123.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

123.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

49.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

gris

- Slakt. 5 uke

-

hest

- Slakt. 5 uke

-

storfe

- Slakt. 5 uke

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QL03A

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Polsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Faste kombinasjoner søknad (Artikkel 13b i Direktiv Nr 2001/83/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

22/06/1998

Tilvirker for batchfrigivelse:

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

0547

Status for endring av markedsføringstillatelse:

22/06/1998

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.