

Biotropina Zawiesina do wstrzykiwań

Autorisert

- Escherichia coli (inactivated)
- STAPHYLOCOCCUS AUREUS
- Streptococcus equi subsp. zooepidemicus, Inactivated
- Streptococcus equi subsp. equi, Inactivated
- Streptococcus dysgalactiae subsp. equisimilis, Inactivated
- Streptococcus agalactiae, Inactivated
- Streptococcus dysgalactiae subsp. dysgalactiae, 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:

hest

gris

storfe

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

123.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

74.00 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](#)

24.60 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:

-

hest

- Slakt. 0 dag

-

gris

- Slakt. 0 dag

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

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 (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

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

Summary of Product Characteristics

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