

Suibiofer Se (586 mg + 0,998 mg + 0,00403 mg + 0,03 mg + 0,01 mg + 0,0025 mg + 0,08 mg + 0,4 mg)/ml, surowica świńska do 1 ml Roztwór do wstrzykiwań

Dopuszczony

- Thiamine hydrochloride
- Pyridoxine hydrochloride
- Nicotinamide
- Cyanocobalamin
- Iron dextran
- Sodium selenite pentahydrate
- Copper sulphate, anhydrous
- Serum, porcine
- RIBOFLAVIN SODIUM PHOSPHATE

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Suibiofer Se (586 mg + 0,998 mg + 0,00403 mg + 0,03 mg + 0,01 mg + 0,0025 mg + 0,08 mg + 0,4 mg)/ml, surowica świńska do 1 ml Roztwór do wstrzykiwań

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#)
[angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#)
[szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne
Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.08 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
586.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
0.01 milligram(s)/millilitre / 1.00 milligram(s)/millilitre

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie podskórne:

-

Pig

- Meat and offal. 14 day

Podanie domięśniowe:

-

Pig

- Meat and offal. 14 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI09A

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Butelki ze szkła typu II, zawierające 100 ml produktu, zamykane korkiem z gumy bromobutyłowej i kapsłem aluminiowym

Butelki ze szkła typu II, zawierające 250 ml produktu, zamykane korkiem z gumy bromobutyłowej i kapsłem aluminiowym

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

19/03/2001

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

1121

Data zmiany statusu pozwolenia:

19/03/2001

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

Charakterystyka produktu leczniczego

oznakowanie opakowań