

Biometrigen 8 mg/ml Roztwór domaciczny

Dopuszczony

- Gentamicin sulfate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Biometrigen 8 mg/ml Roztwór domaciczny

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

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

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 wewnątrzmaciczne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

12.86 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór domaciczny

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie wewnątrzmaciczne:

•

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

Horse

- All relevant tissues. no withdrawal period

Horses treated with the product must be marked as not intended for human consumption in the animal treatment book and in the identification document (passport) accompanying registered equines.

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QG51AA04

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:

Pojemnik aluminiowy aerozolowy z aluminiowym zaworem dozującym, z główką podającą wykonaną z HDPE oraz osłonką (kapturkiem) zabezpieczającą wykonaną z HDPE i kateterem z PP. Pudełko tekturowe zawiera 10 pojemników ciśnieniowych po 25 ml produktu każdy + 10 kateterów.

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:

10/02/2016

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:

2519

Data zmiany statusu pozwolenia:

10/02/2016

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

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ulotka dla pacjenta

oznakowanie opakowań