

Biotropina Zawiesina do wstrzykiwań

Dopuszczony

- 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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Biotropina Zawiesina 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](#)

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](#)

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

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

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

24.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

24.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

24.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

24.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

24.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

74.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

123.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

123.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

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

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

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

•

Pig

- Meat and offal. 5 week

•

Horse

- Meat and offal. 5 week

•

Cattle

- Meat and offal. 5 week

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QL03A

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 szklane typ I lub II, po 100 ml produktu, zamykane korkiem gumowym i kapslem aluminiowym.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

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:

22/06/1998

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:

0547

Data zmiany statusu pozwolenia:

22/06/1998

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

Dokumenty

oznakowanie opakowań

Ulotka dla pacjenta

Charakterystyka produktu leczniczego