

# Biolugol (24 g + 9 g)/00 ml Płyn

Autorizat

- Iodine
- Potassium iodate

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Biolugol (24 g + 9 g)/00 ml Płyn

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Oaie

Capră

Cal

Bovine

### Calea de administrare:

Administrare cutanată

Administrare intrauterină

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

## **Forma farmaceutică:**

Lichid

---

## **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

### **Administrare cutanată:**

•

#### **Oaie**

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

•

#### **Capră**

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

•

#### **Cal**

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

•

#### **Bovine**

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

### **Administrare intrauterină:**

•

#### **Oaie**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

•

#### **Capră**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

- 

### **Cal**

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

- 

### **Bovine**

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QG51AD30

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Poloneză](#)

---

## Informații suplimentare

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

---

**Data autorizației de comercializare:**

10/06/1999

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numărul autorizației:**

0864

---

**Data modificării statusului autorizației:**

10/06/1999

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.