

Triquest Vet, 333 mg/ml + 67 mg/ml, oral suspension for horses

Разрешен

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Triquest Vet, 333 mg/ml + 67 mg/ml, oral suspension for horses

Triquest, 333 mg/ml + 67 mg/ml, geriamoji suspensija arkliams

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

Начин на приложение:

Перорално приложение

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

333.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
67.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорална суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

кон

- Meat and offal. 20 day

Перорално приложение:

-

кон

- Milk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01EW10

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Alfasan Nederland B.V.

Дата на разрешение за търговия:

11/11/2024

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

Отговорен орган:

State Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

LT/2/24/2842/001-002

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

11/11/2024

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

SE/V/0125/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски
Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.