

Trimazin Forte Vet. granulat 200 + 40 mg/g

Неразрешен

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Trimazin Forte Vet. granulat 200 + 40 mg/g

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

кон

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски
200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Гранули

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day

•

свиня

- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day

•

коне

- Meat and offal. 15 day
 - Meat and offal. 15 day
 - Meat and offal. 15 day
 - Meat and offal. 15 day
-

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:

Surrendered

Разрешен в:

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

Описание на опаковката:

Налично само в Датски

Налично само в Датски

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 Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Scanpharm A/S

Дата на разрешение за търговия:

28/08/1986

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Scanpharm A/S

Отговорен орган:

Danish Medicines Agency

Номер на разрешението за търговия:

12562

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

16/05/2022

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

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