

Trimerazin 400 mg + 80 mg Tabletka do sporządzania zawiesiny doustnej

Разрешен

- Trimethoprim
- Sulfamerazine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Trimerazin 400 mg + 80 mg Tabletka do sporządzania zawiesiny doustnej

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

свиня

говеда

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене/мляко

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
0.08 gram(s) / 1.00 Таблетка

Налично само в Английски
0.40 gram(s) / 1.00 Таблетка

Фармацевтична форма:

Диспергираща се таблетка

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене/мляко:

•

кон

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses whose tissues are intended for human consumption.

•

свиня

- Meat and offal. 15 day

•

говеда

- Meat and offal. 15 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01EW18

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 Полски

Налично само в Полски

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 Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Дата на разрешение за търговия:

21/05/1999

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Drwalewskie Zaklady Przemyslu Bioweterynaryjnego S.A.

Отговорен орган:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Номер на разрешението за търговия:

0764

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

21/05/1999

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

Документи

Листовка

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

Кратка характеристика на продукта

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

Данни върху опаковката

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