

Ditrivet 480 400 mg + 80 mg Tabletka

Разрешен

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Ditrivet 480 400 mg + 80 mg Tabletka

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

кон

свиня

лисица

куче

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#)
[Латвийски](#) [Румънски](#) [Финландски](#) [Norwegian](#)

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

80.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Налично само в Английски

400.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Фармацевтична форма:

Таблетка

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 14 day

•

овца

- Meat and offal. 14 day

•

кон

- Meat and offal. 14 day

•

свиня

- Meat and offal. 14 day

•

лисица

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

•

куче

- All relevant tissues. no withdrawal period

•

Nutria

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.
- All relevant tissues. no withdrawal period

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 [Полски](#)
Налично само в [Полски](#)
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:

Biofaktor Sp. z o.o.

Дата на разрешение за търговия:

18/03/1999

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Biofaktor Sp. z o.o.

Отговорен орган:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Номер на разрешението за търговия:

0912

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/03/1999

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.

Листовка

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.