

Duotrim S (100 mg + 20 mg)/g Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Разрешен

- Sulfamerazine
- Trimethoprim

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Duotrim S (100 mg + 20 mg)/g Proszek do sporządzania roztworu doustnego

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

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

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

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

Фармацевтична форма:

Прах за перорален разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене:

•

кон

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses for slaughter. The product is not approved for use in cows producing milk 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:

Vet Planet Sp. z o.o.

Дата на разрешение за търговия:

31/01/2020

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

PF Vetos Farma Sp. z o.o.

Отговорен орган:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Номер на разрешението за търговия:

2947

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

31/01/2020

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.

Package Leaflet and Labelling

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