

Sulfadiazin + Trimethoprim 15%

Разрешен

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Sulfadiazin + Trimethoprim 15%

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

теле

жребче

прасе

Начин на приложение:

Перорално приложение

Прилагане в храна

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

12.50 gram(s) / 100.00 gram(s)

Налично само в [English](#)

2.50 gram(s) / 100.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Перорален прах

Карентен срок по начин на приложение:**Перорално приложение:**

-

теле

- Meat and offal. 10 day

-

жребче

- Meat and offal. 10 day

-

прасе

- Meat and offal. 10 day

Прилагане в храна:

-

теле

- Meat and offal. 10 day

-

жребче

- Meat and offal. 10 day

-

прасе

- Meat and offal. 10 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01EW10

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [German](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Serumwerk Bernburg AG

Дата на разрешение за търговия:

9/05/1997

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Serumwerk Bernburg AG

Отговорен орган:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

400017.00.00

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

22/07/2005

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078400>