

Trimazin 90 % 750 mg/g - 150 mg/g Poeder voor oraal gebruik

Разрешен

- Trimethoprim
- Sulfadiazine sodium

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Trimazin 90 % 750 mg/g - 150 mg/g Poeder voor oraal gebruik

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

Начин на приложение:

Прилагане в храна

Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в [Английски](#)

815.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Перорален прах

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане в храна:

•

свиня

- Meat and offal. 12 day

Прилагане във вода за пиене:

•

свиня

- Meat and offal. 12 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:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Belgium

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

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

Притежател на разрешение за търговия:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Дата на разрешение за търговия:

3/12/2001

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Отговорен орган:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Номер на разрешението за търговия:

BE-V230036

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

13/04/2021

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.

Package Leaflet and Labelling

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