

Trimazin 30 % 250 mg/g - 50 mg/g Poudre orale

Разрешен

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Trimazin 30 % 250 mg/g - 50 mg/g Poudre orale

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

телета с неразвити предстомашия

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене/мляко

Прилагане в храна

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

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

Фармацевтична форма:

Перорален прах

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене/мляко:

•

свиня

- Meat and offal. 12 day

•

телета с неразвити предстомашия

- Meat and offal. 7 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:

Luxembourg

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

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:

18/10/1994

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Отговорен орган:

Ministry Of Health And Social Security

Номер на разрешението за търговия:

V 188/18/05/1696

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

15/05/2014

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

Документи

Данни върху опаковката

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.