

# PREMELANGE MEDICAMENTEUX Z 30

Разрешен

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

PREMELANGE MEDICAMENTEUX Z 30

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

агне

овца

теле

домашни птици

### Начин на приложение:

Перорално приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

12.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски

62.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Фармацевтична форма:

Премикс за медикаментозни фуражи

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Перорално приложение:

- 

#### **говеда**

- Milk. no withdrawal period

Voir rubrique « 3.1 - Espèce-cible », ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

- 

#### **свиня**

- Meat and offal. 12 day

- 

#### **agne**

- Meat and offal. 12 day

- 

#### **овца**

- Milk. no withdrawal period

Voir rubrique « 3.1 - Espèce-cible », ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

- 

#### **теле**

- Meat and offal. 12 day

•

**домашни птици**

- Meat and offal. 12 day

- Eggs. no withdrawal period

En l'absence de LMR pour les œufs, ne pas utiliser chez les oiseaux pondeurs d'œufs ou destinés à la ponte d'œufs pour la consommation humaine, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

---

**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:**

France

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

---

## 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](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Huverpharma S.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

6/08/1992

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Huverpharma S.A.

---

**Отговорен орган:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

FR/V/3585483 8/1992

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

6/08/2012

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://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.