

TRISULMIX SOLUTION INJECTABLE

Registrováno

- Sulfadimethoxine sodium
- Trimethoprim

Identifikace přípravku

Název léčiva:

TRISULMIX SOLUTION INJECTABLE

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Prase

Ovce

Koza

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

199.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Maso. 12 day

- Mléko. 6 day

-

Prase

- Maso. 12 day

-

Ovce

- Maso. 12 day

- Mléko. 6 day

-

Koza

- Maso. 12 day

- Mléko. 6 day

Subkutánní podání:

-

Skot

- Maso. 12 day

- Mléko. 6 day

•

Prase

- Maso. 12 day

•

Ovce

- Maso. 12 day

- Mléko. 6 day

•

Koza

- Maso. 12 day

- Mléko. 6 day

Intravenózní podání:

•

Skot

- Maso. 12 day

- Mléko. 6 day

•

Prase

- Maso. 12 day

•

Ovce

- Maso. 12 day

- Mléko. 6 day

•

Koza

- Maso. 12 day

- Mléko. 6 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QJ01EW09

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Francie

Popis balení:

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Dopharma France

Datum registrace:

7/07/1992

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Dopharma France

Příslušný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registrační číslo:FR/V/9930567 1/1992

Datum změny stavu registrace:7/07/2012

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.