

TRIBRISSEN 40% premix na medikáciu krmiva pre ošípané a ryby

Ikke
autoriseret

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

TRIBRISSEN 40% premix na medikáciu krmiva pre ošípané a ryby

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Fisk

Administrationsvej:

Anvendelse i foder

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

333.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

67.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Premix til foderlægemiddel

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i foder:

-

Svin

- Meat and offal. 15 dag

-

Fisk

- Meat. 40 dag At a water temperature above 10 °C.

- Meat. 80 dag At a water temperature below 10 °C.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01EW10

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

20/11/2003

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet GesmbH

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

98/069/03-S

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

3/04/2023

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.