

AMPHOPRIM SOLUTION INJECTABLE

Autoriseret

- Sulfadimidine
- Trimethoprim

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

AMPHOPRIM SOLUTION INJECTABLE

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Kat

Hund

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Milk. 48 hour
- Meat and offal. 5 dag

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 5 dag
- Milk. 48 hour

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 5 dag
 - Milk. 48 hour
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01EW03

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Tilgængelig i:

France

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Virbac

Dato for markedsføringstilladelse:

13/01/1982

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/6060256 5/1982

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

13/01/2012

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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

Package Leaflet and Labelling

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