

SEPTOTRYL INJECTABLE

Zugelassen

- Trimethoprim
- Sulfamethoxypyridazine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

SEPTOTRYL INJECTABLE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Schaf

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Milch. 6 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Milch. 6 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Milch. 6 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Milch. 6 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Milch. 6 Tag

-

Schaf

- Milch. 6 Tag
- Fleisch und Innereien. 12 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01EW15

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Verfügbar in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Vetoquinol S.A.

Zulassungsdatum:

17/07/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetoquinol S.A.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/5899633 7/1992

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/07/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.