

T.M.P.S. Inj. solution for injection for cattle, horses and pigs

Zugelassen

- Sulfamethoxazole
- Trimethoprim

Produktidentifikation

Arzneimittel:

T.M.P.S. Inj. solution for injection for cattle, horses and pigs

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Pferd

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Milch. 4 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Not authorized for use in horses, which meat is intended for human consumption.

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 12 Tag Milk 4 day
- Milch. 4 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Not authorized for use in horses, which meat is intended for human consumption.

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

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

QJ01EW11

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Bulgarien

Verfügbar in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in bulgarisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Kepro B.V.

Zulassungsdatum:

23/01/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Kepro B.V.

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-2702

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/01/2017

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.

Etikettierung

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

Packungsbeilage

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