

Synutrim 72% Pulver (Trimethoprim 120 mg/Sulfadiazin 600 mg)

Zugelassen

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Synutrim 72% Pulver (Trimethoprim 120 mg/Sulfadiazin 600 mg)

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Saugkalb

Ziege, Lamm

Schaf, Lamm

Fohlen

Ferkel

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

600.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

120.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart: zum Eingeben über das Futter:

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

-

Ziege, Lamm

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

-

Schaf, Lamm

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

-

Fohlen

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

-

Ferkel

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

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

QJ01EW10

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID4) 250 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Dose (Polypropylen) mit 250 Gramm

(ID3) 5 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyethylen) mit 5 Kilogramm

(ID2) 1 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyethylen) mit 1 Kilogramm

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](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Vetoquinol GmbH

Zulassungsdatum:

22/08/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6501017.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/08/2005

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels