

Duotrim S (100 mg + 20 mg)/g Proszeek do sporządzenia roztworu doustnego

Zugelassen

- Sulfamerazine
- Trimethoprim

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Duotrim S (100 mg + 20 mg)/g Proszeek do sporządzenia roztworu doustnego

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Schwein

Rind

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch
20.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

•

Pferd

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period

Do not use in horses for slaughter. The product is not approved for use in cows producing milk for human consumption.

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

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

QJ01EW18

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [polieren](#)

Verfügbar nur in [polieren](#)

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:

Vet Planet Sp. z o.o.

Zulassungsdatum:

31/01/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

PF Vetos Farma Sp. z o.o.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

2947

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/01/2020

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.

Package Leaflet and Labelling

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