

Trisulmix 186,8 mg/g + 40 mg/g por ivóvízbe keveréshez házityúkok és házinyulak számára A.U.V.

Zugelassen

- Sulfadimethoxine sodium
- Trimethoprim

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Trisulmix 186,8 mg/g + 40 mg/g por ivóvízbe keveréshez házityúkok és házinyulak számára A.U.V.

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Huhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

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

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

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

QJ01EW09

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Ungarn

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in ungarisch

Verfügbar nur in ungarisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Dopharma Research B.V.

Zulassungsdatum:

3/12/2001

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma France

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/12/2001

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.

Packungsbeilage

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