

SULFATRIM

Εγκεκριμένο

- Trimethoprim
- Sulfamethoxazole

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

SULFATRIM

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Χοίρος

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

80.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**Χορήγηση με το πόσιμο νερό:**

-

Χοίρος

- Meat and offal. 1 Ημέρα

-

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- Meat and offal. 2 Ημέρα

Nu se administreaza la păsările care produc ouă pentru consum uman.

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01EW11

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Crida Pharm S.R.L.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

22/05/2012

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Crida Pharm S.R.L.

Αρμόδια αρχή:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Αριθμός έγκρισης:

170158

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

19/02/2024

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.