

AMPHOPRIM SOLUTION INJECTABLE

Εγκεκριμένο

- Sulfadimidine
- Trimethoprim

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

AMPHOPRIM SOLUTION INJECTABLE

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Γάτα

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Γάλα. 48 Ώρα
 - Meat and offal. 5 Ημέρα
-

Υποδόρια χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 5 Ημέρα
 - Γάλα. 48 Ώρα
-

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 5 Ημέρα
 - Γάλα. 48 Ώρα
-

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01EW03

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

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

Διαθέσιμο σε:

France

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

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 Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Virbac

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

13/01/1982

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Virbac

Αρμόδια αρχή:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Αριθμός έγκρισης:

FR/V/6060256 5/1982

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

13/01/2012

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.

Package Leaflet and Labelling

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