

TRIMACROL GAN 400 mg/ml + 80 mg/ml SUSPENSIÓN INYECTABLE

Μη
εγκεκριμένο

- Trimethoprim
- Sulfadiazine sodium

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

TRIMACROL GAN 400 mg/ml + 80 mg/ml SUSPENSIÓN INYECTABLE

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Πρόβατο

Αίγα

Χοίρος

Άλογο

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

80.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

435.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 28 Ημέρα

- Γάλα. no withdrawal period

Leche: 240 horas (10 días)

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 15 Ημέρα

- Γάλα. no withdrawal period

Leche: 180 horas (7,5 días)

•

Αίγα

- Meat and offal. 15 Ημέρα

- Γάλα. no withdrawal period

Leche: Su uso no autorizado para consumo humano

•

Χοίρος

- Meat and offal. 15 Ημέρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 42 Ημέρα
- Γάλα. no withdrawal period

Leche: Su uso no autorizado para consumo humano

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QJ01EW10

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

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

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά
Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

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 Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

S P Veterinaria S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

27/05/1994

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:
S P Veterinaria S.A.

Αρμόδια αρχή:
Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Αριθμός έγκρισης:
928 ESP

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:
31/10/2025

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.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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

Επισήμανση

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