

SULFACOX T, Perorální roztok

Εγκεκριμένο

- Trimethoprim
- Sulfadimidine sodium

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

SULFACOX T, Perorální roztok

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Μόσχος

Πρόβατο (Αμνός)

Χοίρος

Σκύλος

Κοτόπουλο

Φασιανός

Κουνέλι

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Τσεχικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός

Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά

Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Ινδοόρνιθα

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

12.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

-

Μόσχος

- Meat and offal. 15 Ημέρα

-

Πρόβατο (Αμνός)

- Meat and offal. 15 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 15 Ημέρα

-

Κοτόπουλο

- Meat and offal. 6 Ημέρα

- Egg. no withdrawal period

Nepoužívat u nosnic, jejichž vejce jsou určena pro lidskou spotřebu.,

-

Φασιανός

- Meat and offal. 6 Ημέρα

-

Κουνέλι

- Meat and offal. 2 Ημέρα

•

Hare

- Meat and offal. 15 Ημέρα

•

Ινδοόρνιθα

- Meat and offal. 7 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01EW03

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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 Λετονικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

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:

Pharmagal spol. s r.o.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

13/12/2002

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Pharmagal spol. s r.o.

Αρμόδια αρχή:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Αριθμός έγκρισης:

96/083/02-C

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

13/12/2002

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.