

Sulphix

Εγκριμένο

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Sulphix

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Αίγα

Άλογο

Χοίρος

Γάτα

Ινδικό χοιρίδιο

Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Βοοειδή

- Γάλα. 4 Ημέρα

- Meat and offal. 4 Ημέρα

-

Αίγα

- Γάλα. 4 Ημέρα

- Meat and offal. 4 Ημέρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 4 Ημέρα

- Γάλα. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Χοίρος

- Meat and offal. 5 Ημέρα

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Γάλα. 4 Ημέρα
- Meat and offal. 11 Ημέρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 11 Ημέρα
- Γάλα. 4 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 14 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QJ01EW13

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:

Germany

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά
Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

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 Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

17/09/2003

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Αρμόδια αρχή:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Αριθμός έγκρισης:

6856907.00.00

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

17/09/2003

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ

Έγγραφα

Combined File of all Documents

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