

NOXAPRIM 33,3 g/100 g + 6,7 g/100 g Pasta ad uso orale per Equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano (NDPA)

Εξουσιοδοτημένο

- Sulfamethoxazole
- Trimethoprim

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

NOXAPRIM 33,3 g/100 g + 6,7 g/100 g Pasta ad uso orale per Equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano (NDPA)

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

Είδη ζώων:

Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
33.30 gram(s) / 100.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
6.70 gram(s) / 100.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Στοματική πάστα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

-

Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01EW11

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Acme S.r.l.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

2/11/1992

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Acme Drugs S.r.l.

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Health

Αριθμός έγκρισης:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

2/11/2007

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

Έγγραφα

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090842>