

Trimecoli pré-mistura medicamentosa para alimento medicamentoso para frangos de carne, suínos de crescimento e engorda e coelhos

Εγκεκριμένο

- Trimethoprim
- Sulfadimethoxine

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Trimecoli pré-mistura medicamentosa para alimento medicamentoso para frangos de carne, suínos de crescimento e engorda e coelhos

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Χοίρος

Κουνέλι

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
20.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πρόμιγμα για φαρμακώχο τροφή

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

-

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- Meat and offal. 12 Ημέρα

Não administrar a aves produtoras de ovos para consumo humano.

-

Χοίρος

- Meat and offal. 10 Ημέρα

-

Κουνέλι

- Meat and offal. 12 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01EW09

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 Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά

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 Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Zoopan Produtos Pecuarios S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

7/03/1991

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Zoopan Produtos Pecuarios S.A.

Αρμόδια αρχή:

Directorate General For Food And Veterinary

Αριθμός έγκρισης:

1498/01/22NFVPT

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

1/07/2022

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

Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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