

# DOXATRIM, geriamasis tirpalas vištoms ir kalakutamams

Εγκεκριμένο

- Sulfadimethoxine
- Sulfadimidine
- Trimethoprim

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

DOXATRIM, geriamasis tirpalas vištoms ir kalakutamams

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Ινδοόρνιθα

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

62.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

62.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Πόσιμο διάλυμα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Χορήγηση με το πόσιμο νερό:**

•

**Ορνίθιο κρεοπαραγωγής**

- Meat and offal. 3 Ημέρα

- Egg. no withdrawal period

Not authorized for poultry, whose eggs are meant for human consumption.

•

**Ινδοόρνιθα**

- Meat and offal. 7 Ημέρα

- Egg. no withdrawal period

Not authorized for poultry, whose eggs are meant for human consumption.

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01EW30

---

**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 Λιθουανικά

---

**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 Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Dox-al Italia S.p.A.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

29/07/2010

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Dox-al Italia S.p.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

State Food And Veterinary Service

---

**Αριθμός έγκρισης:**

LT/2/10/1957/001

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

6/10/2015

---

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