

NEOPRIDIMET ORALE, 600 mg/g +120 mg/g, premiscela per alimenti medicamentosi per suini e salmonidi

Εγκεκριμένο

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

NEOPRIDIMET ORALE, 600 mg/g +120 mg/g, premiscela per alimenti medicamentosi per suini e salmonidi

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Χοίρος

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση εντός τροφής

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

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

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πρόμιγμα για φαρμακούχο τροφή

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χορήγηση εντός τροφής:

-

Χοίρος

- Meat and offal. 3 Ημέρα

-

Salmonid

- Meat and offal. 250 degree day

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01EW10

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:

Italy

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

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:

Fatro S.p.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

16/06/2006

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Fatro S.p.A.

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Health

Αριθμός έγκρισης:

103546

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

16/06/2011

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.