

# Tucoprим 125 mg/g - 25 mg/g Prémélange médicamenteux

Μη  
εγκεκριμένο

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Tucoprим 125 mg/g - 25 mg/g Prémélange médicamenteux

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Πουλερικό

Χοίρος

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση εντός τροφής

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

125.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

25.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Πρόμιγμα για φαρμακούχο τροφή

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Χορήγηση εντός τροφής:**

•

**Πουλερικό**

- Meat and offal. 24 Ωρα
- Egg. no withdrawal period

Do not use in animals producing eggs for human consumption

•

**Χοίρος**

- Meat and offal. 5 Ημέρα
- 

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

QJ01EW10

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Παραδόθηκε

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

## 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:**

Zoetis Belgium

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

20/05/1997

---

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

Zoetis Belgium SA

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

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

29/02/2016

---

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)