

T.M.P.S. Inj. solution for injection for cattle, horses and pigs

Autorizado

- Sulfamethoxazole
- Trimethoprim

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

T.M.P.S. Inj. solution for injection for cattle, horses and pigs

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponibile únicamente en English

40.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Meat and offal. 12 Día

- Milk. 4 Día

•

Caballos

- Meat and offal. no withdrawal period

Not authorized for use in horses, which meat is intended for human consumption.

•

Porcino

- Meat and offal. 28 Día

Vía intravenosa:

•

Bovino

- Meat and offal. 12 Día Milk 4 day

- Milk. 4 Día

•

Caballos

- Meat and offal. no withdrawal period

Not authorized for use in horses, which meat is intended for human consumption.

•

Porcino

- Meat and offal. 28 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01EW11

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bulgaria

Disponible en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Kepto B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

23/01/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Kepto B.V.

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-2702

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/01/2017

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.