

Ditrivet 120 100 mg + 20 mg Tabletka

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Ditrivet 120 100 mg + 20 mg Tabletka

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Zorros

Visones

Bovino

Ovino

Caballos

Gatos

Porcino

Nutria

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en English

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Perros

- All relevant tissues. no withdrawal period

-

Zorros

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

-

Visones

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

-

Bovino

- Meat and offal. 14 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 14 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 14 Día

-

Gatos

- All relevant tissues. no withdrawal period

-

Porcino

- Meat and offal. 14 Día

-

Nutria

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

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

QJ01EW10

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:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

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:

Biofaktor Sp. z o.o.

Fecha de autorización de comercialización:

18/03/1999

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biofaktor Sp. z o.o.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

0911

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/03/1999

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.

Prospecto

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.