

Cubarmix 48%, 80 mg/g en 400 mg/g poeder voor oraal gebruik voor kalveren

Myönnetty

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Cubarmix 48%, 80 mg/g en 400 mg/g poeder voor oraal gebruik voor kalveren

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta (vasikka)

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
80.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lääkemuoto:

Jauhe

Varoaika antoreiteittäin:

Suun kautta:

-

Nauta (vasikka)

- Meat and offal. 12 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01EW10

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Dopharma Research B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

25/10/1993

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Dopharma B.V.

Vastaava viranomainen:

Medicines Evaluation Board

Myyntilupanumero:

REG NL 7863

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

1/11/2013

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.