

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

Autorisé

- Sulfamethoxazole
- Trimethoprim

Identification du produit

Dénomination du médicament:

T.M.P.S. Inj. инжекционен разтвор за говеда, коне и прасета

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

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Bovins

- Viande et abats. 12 day
- Lait. 4 day

•

Cheval

- Viande et abats. no withdrawal period

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

•

Porc

- Viande et abats. 28 day

Voie intraveineuse:

•

Bovins

- Viande et abats. 12 day Milk 4 day
- Lait. 4 day

•

Cheval

- Viande et abats. no withdrawal period

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

•

Porc

- Viande et abats. 28 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01EW11

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Bulgarie

Disponible en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Bulgarian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Kepto B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/01/2017

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Kepto B.V.

Autorité responsable:

Numéro de l'autorisation:

0022-2702

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/01/2017

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.