

SULFACOX T peroralny roztok

Autorisé

- Trimethoprim
- Sulfadimidine sodium

Identification du produit

Dénomination du médicament:

SULFACOX T peroralny roztok

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Bovin (veau)

Mouton

Mouton (agneau)

Porc

Porc (porcelet)

Chien

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Faisan

Lapin

Lièvre

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

12.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution buvable

Temps d'attente par voie d'administration:**Administration dans l'eau de boisson:**

-

Bovins

- Viande et abats. 15 day

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 15 day

-

Mouton

- Viande et abats. 15 day

-

Mouton (agneau)

- Viande et abats. 15 day

-

Porc

- Viande et abats. 15 day

-

Porc (porcelet)

- Viande et abats. 15 day

•

Poultry

- Viande et abats. 15 day

Do not use in laying hens producing eggs for human consumption.

•

Faisan

- Viande et abats. 15 day

•

Lapin

- Viande et abats. 15 day

•

Lièvre

- Viande et abats. 15 day

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

QJ01EW03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovaquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Pharmagal spol. s r.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/03/2001

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

Pharmagal spol. s r.o.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/017/01-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/03/2001

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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