

SULFACOX T, Perorální roztok

Autorisé

- Trimethoprim
- Sulfadimidine sodium

Identification du produit

Dénomination du médicament:

SULFACOX T, Perorální roztok

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovin (veau)

Mouton (agneau)

Porc

Chien

Poulet

Faisan

Lapin

Lièvre

Dinde

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:

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 15 day

-

Mouton (agneau)

- Viande et abats. 15 day

-

Porc

- Viande et abats. 15 day

-

Poulet

- Viande et abats. 6 day

- Egg. no withdrawal period

Nepoužívat u nosnic, jejichž vejce jsou určena pro lidskou spotřebu.,

-

Faisan

- Viande et abats. 6 day

-

Lapin

- Viande et abats. 2 day

•

Lièvre

- Viande et abats. 15 day

•

Dinde

- Viande et abats. 7 day

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

QJ01EW03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Pharmagal spol. s r.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/12/2002

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:

96/083/02-C

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/12/2002

Pour connaître les événements 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.

Notice

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.