

# Ditrivet 480 400 mg + 80 mg Tabletka

Autorisé

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Ditrivet 480 400 mg + 80 mg Tabletka

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Cheval

Porc

Renard

Chien

Ragondin

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
80.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en Anglais  
400.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

---

### **Forme pharmaceutique:**

Comprimé

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie orale:**

- 

#### **Bovins**

- Viande et abats. 14 day

- 

#### **Mouton**

- Viande et abats. 14 day

- 

#### **Cheval**

- Viande et abats. 14 day

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 14 day

- 

#### **Renard**

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period Not applicable.

- 

#### **Ragondin**

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period Not applicable.

---

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

QJ01EW10

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Pologne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

---

## 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:**

Biofaktor Sp. z o.o.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

18/03/1999

---

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

Biofaktor Sp. z o.o.

---

**Autorité responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

0912

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

18/03/1999

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Etiquetage

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