

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.

-

Chien

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

-

Ragondin

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

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

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.