

Olab Sultrim 21% premix for medicated feed

Autorisé

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Olab Sultrim 21% premix for medicated feed

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

35.60 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

178.40 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Forme pharmaceutique:

Prémélange médicamenteux

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie orale:**

-

Porc

- Viande et abats. 10 day

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

QJ01EW10

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Irlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:

Oldcastle Labs

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

24/04/1995

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

Univet Limited

Autorité responsable:

HPRA

Numéro de l'autorisation:

VPA10892/001/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/04/1995

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 (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.