

SULFADIMETOSSINA 20%+ TRIMETOPRIM 4%

Non
autorisé

- Trimethoprim
- Sulfadimethoxine sodium

Identification du produit

Dénomination du médicament:

СУЛФАДИМЕТОЗИН 20%+ТРИМЕТОПРИМ 4%

SULFADIMETOSSINA 20%+ TRIMETOPRIM 4%

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovin (veau)

Porc

Poulet (poulet de chair)

Lapin

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
214.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait:

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 30 day

-

Porc

- Viande et abats. 32 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 8 day

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация

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

QJ01EW09

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Bulgarian

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)
Disponible uniquement en [Bulgarian](#)
Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetoquinol Italia S.r.l.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

24/06/2013

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

Vetoquinol Italia S.r.l.

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-2056-25.06.2013

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/07/2024

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 du conditionnement et étiquetage

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