

Trimethosulf šķīdums injekcijām liellopiem, aitām, cūkām, suņiem, kaķiem

Non
autorisé

- Sulfamerazine
- Sulfadiazine
- Sulfathiazole
- Trimethoprim

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Trimethosulf šķīdums injekcijām liellopiem, aitām, cūkām, suņiem, kaķiem

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Mouton

Chat

Bovins

Porc

Chien

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

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

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

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

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

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Mouton

- Lait. 5 day
- Viande et abats. 8 day

-

Bovins

- Viande et abats. 8 day
- Lait. 5 day

-

Porc

- Viande et abats. 8 day
-

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

QJ01EW30

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Lettonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bremer Pharma GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/10/2021

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

Bremer Pharma GmbH

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/NRP/95/0325

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/06/2022

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.

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.