

Cubarmix 48%, 80 mg/g en 400 mg/g poeder voor oraal gebruik voor kalveren

Údaraithe

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

Cubarmix 48%, 80 mg/g en 400 mg/g poeder voor oraal gebruik voor kalveren

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid béil

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)
400.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Ar fáil ach amháin i [English](#)
80.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Foirm chógaisíochta:

Púdar béil

Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:

Úsáid béil:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 12 day

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ01EW10

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Dopharma Research B.V.

Dáta Údaraithe Margaíochta:

25/10/1993

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Dopharma B.V.

An t-údarás atá freagrach:

Medicines Evaluation Board

Uimhir an údaraithe:

REG NL 7863

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

1/11/2013

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet

Doiciméid

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.