

Duotrim S (100 mg + 20 mg)/g Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Údaraithe

- Sulfamerazine
- Trimethoprim

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

Duotrim S (100 mg + 20 mg)/g Proszek do sporządzania roztworu doustnego

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](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

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:

Le húsáid in uisce óil

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

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

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

Foirm chógaisíochta:

Púdar le haghaidh tuaslagán béil

Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:

Le húsáid in uisce óil:

-

Horse

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses for slaughter. The product is not approved for use in cows producing milk for human consumption.

-

Pig

- Meat and offal. 15 day

-

Cattle

- Meat and offal. 15 day

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ01EW18

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 [Polish](#)

Ar fáil ach amháin i [Polish](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Vet Planet Sp. z o.o.

Dáta Údaraithe Margaíochta:

31/01/2020

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

PF Vetos Farma Sp. z o.o.

An t-údarás atá freagrach:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Uimhir an údaraithe:

2947

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

31/01/2020

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

Doiciméid

Achoimre ar shaintréithe an táirge

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

Package Leaflet and Labelling

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