

SULFATRIM 20 mg/ml + 80 mg/ml soluție orală pentru porci și găini

Odobreno

- Sulfamethoxazole
- Trimethoprim

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

SULFATRIM 20 mg/ml + 80 mg/ml soluție orală pentru porci și găini

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

U vodi za piće

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

80.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

20.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Oralna otopina

Karencija prema putu aplikacije:

U vodi za piće:

-

Pig

- Meat and offal. 1 day

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 2 day

Nu se administreaza la păsările care produc ouă pentru consum uman.

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01EW11

Pravni status opskrbe:

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski litvanski nizozemski portugalski rumunjski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u rumunjski

Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Crida Pharm S.R.L.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

22/05/2012

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Crida Pharm S.R.L.

Nadležno tijelo:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Broj odobrenja:

170158

Datum promjene statusa odobrenja:

22/12/2025

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.