

TRINIDAZOL 100 mg/g prášek na perorální roztok

Odobreno

- Ornidazole

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

TRINIDAZOL 100 mg/g prášek na perorální roztok

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [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](#)

100.00 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Prašak za oralnu otopinu

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP51AA03

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [slovački](#)

Dostupan samo u [slovački](#)

Dostupan samo u [slovački](#)

Dostupan samo u [slovački](#)

Dostupan samo u [slovački](#)

Dostupan samo u [slovački](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Pharmagal spol. s r.o.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

25/10/2002

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Pharmagal spol. s r.o.

Nadležno tijelo:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Broj odobrenja:

96/061/02-S

Datum promjene statusa odobrenja:

25/10/2002

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.