

Trimerazin (100 mg + 20 mg) /g Proszeek do podawania w wodzie do picia lub w mleku

Odobreno

- Trimethoprim
- Sulfamerazine

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Trimerazin (100 mg + 20 mg) /g Proszeek do podawania w wodzie do picia lub w mleku

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

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

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

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

Put aplikacije:

U vodi za piće/mlijeku

Pojedinosti o proizvodu**Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u engleski
20.00 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u engleski
100.00 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Prašak za uporabu u vodi za piće/mlijeku

Karencija prema putu aplikacije:**U vodi za piće/mlijeku:**

-

Horse

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses intended for slaughter.

-

Pig

- Meat and offal. 15 day

-

Cattle

- Meat and offal. 15 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01EW18

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 [poljski](#)

Dostupan samo u [poljski](#)

Dostupan samo u [poljski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

3/08/1998

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

Nadležno tijelo:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Broj odobrenja:

0562

Datum promjene statusa odobrenja:

3/08/1998

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

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

Označivanje

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

Uputa o lijeku

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