

Trimethoprim-Sulfadiazin

„vitnirMED“ 120/600 mg/g Pulver zum Eingeben für Schweine und Kälber

Nije
odobreno

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Trimethoprim-Sulfadiazin „vitnirMED“ 120/600 mg/g Pulver zum Eingeben für Schweine und Kälber

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

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](#) [Norwegian](#)

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

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
120.00 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u engleski
600.00 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Oralni prašak

Karencija prema putu aplikacije:

Kroz usta:

-

Cattle (pre-ruminant)

- Meat and offal. 17 day

30 mg Gesamtwirkstoff/kg KGW/Tag (5 mg Trimethoprim+25 mg Sulfadiazin)

-

Pig

- Meat and offal. 14 day

30 mg Gesamtwirkstoff/kg KGW/Tag (5 mg Trimethoprim+25 mg Sulfadiazin)

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01EW10

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

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

Opis paketa:

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Vitnirmed GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

5/01/2011

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Chevita Tierarzneimittel GmbH

Nadležno tijelo:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Broj odobrenja:

8-00915

Datum promjene statusa odobrenja:

1/12/2025

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

Dokumenti

Uputa o lijeku

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

Označivanje

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

Sažetak opisa svojstava lijeka

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

at-puar-600000083608-np-trimethoeprimsuelfaediaezin-de.pdf