

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

Engedélyezett

- Sulfamethoxazole
- Trimethoprim

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

broiler

Alkalmazás módja:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Belsőleges oldat

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

In drinking water use:

-

sertés

- Meat and offal. 1 day

-

broiler

- Meat and offal. 2 day

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

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01EW11

Rendelhetőség:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)
Csak itt érhető el [Romanian](#)
Csak itt érhető el [Romanian](#)
Csak itt érhető el [Romanian](#)
Csak itt érhető el [Romanian](#)
Csak itt érhető el [Romanian](#)
Csak itt érhető el [Romanian](#)
Csak itt érhető el [Romanian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Crida Pharm S.R.L.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

22/05/2012

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Crida Pharm S.R.L.

Felelős hatóság:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Engedély száma:

170158

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

22/12/2025

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.