

AMPHOPRIM SOLUTION INJECTABLE

Engedélyezett

- Sulfadimidine
- Trimethoprim

Termék azonosítása

Készítmény neve:

AMPHOPRIM SOLUTION INJECTABLE

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

macska

kutya

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján: Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Milk. 48 hour
- Meat and offal. 5 day

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 5 day
- Milk. 48 hour

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 5 day
 - Milk. 48 hour
-

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01EW03

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

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

Elérhető:

France

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Virbac

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

13/01/1982

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Virbac

Felelős hatóság:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Engedély száma:

FR/V/6060256 5/1982

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

13/01/2012

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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

Package Leaflet and Labelling

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