

# TRIM/SUL 80/420, poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk, voor kalveren.

Engedélyezett

- Sulfadiazine sodium
- Trimethoprim

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

TRIM/SUL 80/420, poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk, voor kalveren.

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

szárnyasok

malac

borjú

sertés

### **Alkalmazás módja:**

Ivóvízbe/tejbe keverve

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

420.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Gyógyszerforma:

Belsőleges por

---

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

#### Ivóvízbe/tejbe keverve:

•

#### szárnyasok

- Meat and offal. 12 day

•

#### malac

- Meat and offal. 12 day

•

#### borjú

- Meat and offal. 14 day

•

#### sertés

- Meat and offal. 28 day

---

### Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01EW10

---

### 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](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

## 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:**

Dopharma Research B.V.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

16/01/1992

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Dopharma International B.V.

---

**Felelős hatóság:**

Medicines Evaluation Board

---

**Engedély száma:**

REG NL 2213

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

7/04/2017

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://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.