

Trimethosel 200 + 40 mg/ml Injektiionslösung für Pferde, Rinder und Schweine

Engedélyezett

- Sulfadimidine sodium
- Trimethoprim

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Trimethosel 200 + 40 mg/ml Injektiionslösung für Pferde, Rinder und Schweine

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

borjú

sertés

malac

ló

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

215.80 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

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 5 day

-

borjú

- Meat and offal. 12 day

-

sertés

- Meat and offal. 10 day

-

malac

- Meat and offal. 10 day

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 5 day

-

borjú

- Meat and offal. 12 day

-

ló

- Meat and offal. 12 day

-

sertés

- Meat and offal. 10 day

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:

Germany

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

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:

aniMedica GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

7/02/1985

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

aniMedica GmbH

Felelős hatóság:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Engedély száma:

5940.00.00

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

21/07/2005

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.