

Sulfatrim Pulvis

Engedélyezett

- Trimethoprim
- Sulfadimethoxine

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Sulfatrim Pulvis

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

ló

sertés

Alkalmazás módja:

Takarmányhoz keverve

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 / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

16.60 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

83.40 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Belsőleges por

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Takarmányhoz keverve:**

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 5 day

-

ló

- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- Meat and offal. 10 day

-

sertés

- Meat and offal. 10 day

In drinking water use:

-

szarvasmarha

- Milk. 5 day

- Meat and offal. 10 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01EW09

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 [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

25/02/2005

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Felelős hatóság:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Engedély száma:

6932637.00.00

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

25/02/2005

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.