

Trimetho-Diazin "Ogris" 625 mg/g / 125 mg/g - Pulver zum Eingeben für Kälber und Schweine

Engedélyezett

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Trimetho-Diazin "Ogris" 625 mg/g / 125 mg/g - Pulver zum Eingeben für Kälber und Schweine

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú
sertés

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

625.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Belsőleges por

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Oralis alkalmazás:

-

kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú

- Meat and offal. 17 day

30 mg Gesamtwirkstoff (25 mg Sulfadiazin + 5 mg Trimethoprim)/ kg KGW/ Tag

-

sertés

- Meat and offal. 14 day

30 mg Gesamtwirkstoff (25 mg Sulfadiazin + 5 mg Trimethoprim)/ kg KGW/ Tag

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

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

aniMedica GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

26/01/2007

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

aniMedica GmbH

Felelős hatóság:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Engedély száma:

8-00686

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

26/01/2007

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 található meg.

Betegtájékoztató

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

Címkeszöveg

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

at-puar-600000075878-np-trimethoediaezin-de.pdf