

Sulfadimethoxin +Trimethoprim 50%

Engedélyezett

- Trimethoprim
- Sulfadimethoxine

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Sulfadimethoxin +Trimethoprim 50%

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

ló

sertés

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Takarmányhoz keverve

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

83.33 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

416.67 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Gyógyszerforma:

Belsőleges por

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Oralis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Milk. 5 day
- Meat and offal. 10 day

-

ló

- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch zum menschlichen Verzehr bestimmt ist.

- Meat and offal. 10 day

-

sertés

- Meat and offal. 10 day

Takarmányhoz keverve:

-

szarvasmarha

- Milk. 5 day
- Meat and offal. 10 day

-

ló

- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch zum menschlichen Verzehr bestimmt ist.

- Meat and offal. 10 day

-

sértés

- 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](#)

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:

Serumwerk Bernburg AG

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

12/08/1996

Gyártási tételek felszabadításaért felelős gyártóhelyek:

Serumwerk Bernburg AG

Felelős hatóság:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Engedély száma:

400016.00.00

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

21/06/2002

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.