

NEOPRIDIMET ORALE, 600 mg/g +120 mg/g, premiscela per alimenti medicamentosi per suini e salmonidi

Engedélyezett

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Termék azonosítása

Készítmény neve:

NEOPRIDIMET ORALE, 600 mg/g +120 mg/g, premiscela per alimenti medicamentosi per suini e salmonidi

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

lazacféle

Alkalmazás módja:

Takarmányhoz keverve

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

600.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

120.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Gyógypremix

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Takarmányhoz keverve:

-

sértés

- Meat and offal. 3 day

-

lazacféle

- Meat and offal. 250 degree 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](#)

Elérhető:

Italy

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

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](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Fatro S.p.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

16/06/2006

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Fatro S.p.A.

Felelős hatóság:

Ministry Of Health

Engedély száma:

103546

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

16/06/2011

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.