

Trimethosulf šķīdums injekcijām liellopiem, aitām, cūkām, suņiem, kaķiem

Nem
engedélyezett

- Sulfamerazine
- Sulfadiazine
- Sulfathiazole
- Trimethoprim

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Trimethosulf šķīdums injekcijām liellopiem, aitām, cūkām, suņiem, kaķiem

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

juh

macska

szarvasmarha

sertés

kutya

Alkalmazás módja:

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
40.00 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:

-

juh

- Milk. 5 day
- Meat and offal. 8 day

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 5 day

-

sertés

- Meat and offal. 8 day
-

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01EW30

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

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 [Latvian](#)

Csak itt érhető el [Latvian](#)

Csak itt érhető el [Latvian](#)

Csak itt érhető el [Latvian](#)

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:

Bremer Pharma GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

30/10/2021

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Bremer Pharma GmbH

Felelős hatóság:

Food And Veterinary Service

Engedély száma:

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

29/06/2022

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.