

TRINIDAZOL, 100mg/ml, Perorální roztok

Heimilað

- Ornidazole

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

TRINIDAZOL, 100mg/ml, Perorální roztok

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)
Aðeins fáanlegt í [spænska](#) [danska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, lausn

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP51AA03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Tékkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Pharmagal spol. s r.o.

Dagsetning markaðsleyfis:

25/10/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Pharmagal spol. s r.o.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/06/2011

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.