

TRIMETOX 240 injekčný roztok

Heimilað

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

TRIMETOX 240 injekčný roztok

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Nautgripir (kálfur)

Svín

Svín (grís)

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

- Mjólk. 4 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

- Mjólk. 4 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

- Mjólk. 4 dagar

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

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

QJ01EW13

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvakía

Fáanlegt í:

Slóvakía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðeins fáanlegt í slóvakíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Veyx Pharma GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

10/05/2001

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Veyx Pharma GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/035/01-S

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/05/2001

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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