

Ditrivet 120 100 mg + 20 mg Tabletka

Heimilað

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Ditrivet 120 100 mg + 20 mg Tabletka

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

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

Minkur

Nautgripir

Sauðkind

Hestur

Köttur

Svín

Aðeins fáanlegt í [spænska](#) [tékkneska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [Norwegian](#)

Leið stjórnsýslu:

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
20.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í enska
100.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Hundur

- All relevant tissues. no withdrawal period

-

Fox

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

-

Minkur

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

•

Köttur

- All relevant tissues. no withdrawal period

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

•

Nutria

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

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

QJ01EW10

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Pólland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Polish](#)

Aðeins fáanlegt í [Polish](#)

Aðeins fáanlegt í [Polish](#)

Aðeins fáanlegt í [Polish](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Biofaktor Sp. z o.o.

Dagsetning markaðsleyfis:

18/03/1999

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Biofaktor Sp. z o.o.

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

0911

Dagsetning á breytingu stöðu:

18/03/1999

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.