

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

Heimilað

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

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

Leið stjórnslu:

Til notkunar í fóður

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

600.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í enska

120.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Forblanda fyrir lyfjablandað fóður

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í fóður:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

-

Salmonid

- Kjöt og innmatur. 250 degree day

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

QJ01EW10

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Fáanlegt í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [íþalska](#)
Aðeins fáanlegt í [íþalska](#)
Aðeins fáanlegt í [íþalska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Fatro S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

16/06/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fatro S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

103546

Dagsetning á breytingu stöðu:

16/06/2011

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.