

T.M.P.S. Inj. solution for injection for cattle, horses and pigs

Autorizzato

- Sulfamethoxazole
- Trimethoprim

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

T.M.P.S. Inj. инжекционен разтвор за говеда, коне и прасета

T.M.P.S. Inj. solution for injection for cattle, horses and pigs

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

40.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 12 giorno
- latte. 4 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Not authorized for use in horses, which meat is intended for human consumption.

-

Suino

- carni e frattaglie. 28 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 12 giorno Milk 4 day
- latte. 4 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Not authorized for use in horses, which meat is intended for human consumption.

-

Suino

- carni e frattaglie. 28 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01EW11

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Bulgaria

Disponibile in:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Bulgarian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Kepro B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

23/01/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Kepro B.V.

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-2702

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/01/2017

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.