

Synutrim 72% Pulver (Trimethoprim 120 mg/Sulfadiazin 600 mg)

Autorizzato

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Synutrim 72% Pulver (Trimethoprim 120 mg/Sulfadiazin 600 mg)

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Capra (capretto)

Ovino (agnello)

Cavallo (puledro)

Suino (suinetto)

Via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

600.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

120.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime:

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 10 giorno

-

Capra (capretto)

- carni e frattaglie. 10 giorno

-

Ovino (agnello)

- carni e frattaglie. 10 giorno

-

Cavallo (puledro)

- carni e frattaglie. 10 giorno

-

Suino (suinetto)

- carni e frattaglie. 10 giorno

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

QJ01EW10

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Disponibile in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetoquinol GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

22/08/2005

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

6501017.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/08/2005

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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