

Trioxin Kompaktat

Autorizzato

- Trimethoprim
- Sulfadimethoxine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Trioxin Kompaktat

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Bovini (vitello)

Cavallo

Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

250.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Granulato

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime:

•

bovini

- latte. 5 giorno
- carni e frattaglie. 10 giorno

•

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 10 giorno

•

Cavallo

- latte. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- carni e frattaglie. 10 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 10 giorno
-

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

QJ01EW09

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](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

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 non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

19/12/1995

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:8718.00.01

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:21/06/2002

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.