

TRISULMIX POUDRE POUR SOLUTION BUVABLE

Registruotas

- Sulfadimethoxine sodium
- Trimethoprim

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

TRISULMIX POUDRE POUR SOLUTION BUVABLE

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Naminiai paukščiai

Kiaulė

Triušis

Ėriukas

Ožkiukas

Veršelis

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

200.00 miligramai / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

40.00 miligramai / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Milteliai geriamajam tirpalui

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Vartoti per burną:

-

Naminiai paukščiai

- Skerdiena ir subproduktai. 12 d.

- Eggs. no withdrawal period

En l'absence d'un temps d'attente pour les œufs ne pas utiliser chez les volailles pondeuses productrices d'œufs de consommation (4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci).

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 12 d.

-

Triušis

- Skerdiena ir subproduktai. 12 d.

-

Ėriukas

- Skerdiena ir subproduktai. 12 d.

-

Ožkiukas

- Skerdiena ir subproduktai. 12 d.

•

Veršelis

- Skerdiena ir subproduktai. 12 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01EW09

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

Pateikiama tik Prancūzų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Italų Latvių Norwegian

Registruotojas:

Dopharma France S.A.S.

Rinkodaros leidimo data:

18/06/1992

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Dopharma France

Atsakinga institucija:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registracijos numeris:

FR/V/0086132 2/1992

Registracijos statuso pasikeitimo data:

18/06/2012

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis ir ženklavimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.