

TRISULMIX SOLUTION INJECTABLE

Atļautas

- Sulfadimethoxine sodium
- Trimethoprim

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

TRISULMIX SOLUTION INJECTABLE

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Cūka

Aita

Kaza

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

subkutānai lietošanai

intravenozai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

199.20 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai English

40.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intramuskulārai lietošanai:**

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena
- Piens. 6 diena

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena

•

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena
- Piens. 6 diena

•

Kaza

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena
- Piens. 6 diena

subkutānai lietošanai:

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena
- Piens. 6 diena

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena

-

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena
- Piens. 6 diena

-

Kaza

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena
- Piens. 6 diena

intravenozai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena
- Piens. 6 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena

-

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena
- Piens. 6 diena

-

Kaza

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena
- Piens. 6 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01EW09

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Dopharma France

Tirdzniecības atļaujas datums:

7/07/1992

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Dopharma France

Atbildīgā iestāde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Atļaujas numurs:

FR/V/9930567 1/1992

Atļaujas statusa maiņas datums:

7/07/2012

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Apvienotais marķējuma un lietošanas instrukcijas teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.