

Cubarmix 48%, 80 mg/g en 400 mg/g poeder voor oraal gebruik voor kalveren

Atļautas

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Cubarmix 48%, 80 mg/g en 400 mg/g poeder voor oraal gebruik voor kalveren

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops (teļš)

Lietošanas veids:

Iekšķīgai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

400.00 miligrams(i) / 1.00 grams(i)

Pieejamas tikai [English](#)
80.00 miligrams(i) / 1.00 grams(i)

Farmaceutiskā forma:

Pulveris iekšķīgai lietošanai

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

-

Liellops (teļš)

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01EW10

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 [Dutch](#)

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 Research B.V.

Tirdzniecības atļaujas datums:

25/10/1993

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Dopharma B.V.

Atbildīgā iestāde:

Medicines Evaluation Board

Atļaujas numurs:

REG NL 7863

Atļaujas statusa maiņas datums:

1/11/2013

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

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

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