

Trioxin Kompaktat

Awtorizzat

- Trimethoprim
- Sulfadimethoxine

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Trioxin Kompaktat

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu ta' medicina mħallta ma' l-ikel

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi Ingliż

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponibbli biss fi Ingliż

250.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaċewtika:

Granijiet

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu ta' medicina mħallta ma' l-ikel:

-

Cattle

- Milk. 5 day

- Meat and offal. 10 day

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 10 day

-

Horse

- Milk. no withdrawal period

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

- Meat and offal. 10 day

-

Pig

- Meat and offal. 10 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01EW09

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Germany

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Ġermaniż](#)
Disponibbli biss fi [Ġermaniż](#)
Disponibbli biss fi [Ġermaniż](#)
Disponibbli biss fi [Ġermaniż](#)
Disponibbli biss fi [Ġermaniż](#)
Disponibbli biss fi [Ġermaniż](#)
Disponibbli biss fi [Ġermaniż](#)
Disponibbli biss fi [Ġermaniż](#)
Disponibbli biss fi [Ġermaniż](#)
Disponibbli biss fi [Ġermaniż](#)
Disponibbli biss fi [Ġermaniż](#)
Disponibbli biss fi [Ġermaniż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

19/12/1995

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Awtorità responsabli:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numru tal-awtorizzazzjoni:

8718.00.01

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

21/06/2002

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.