

TRIM/SUL 80/420, poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk, voor kalveren.

Toegelaten

- Sulfadiazine sodium
- Trimethoprim

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

TRIM/SUL 80/420, poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk, voor kalveren.

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Pluimvee

Biggen

Kalveren

Varken

Toedieningsweg:

Toediening in het drinkwater/in de melk

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
420.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in Engels
80.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Toediening in het drinkwater/in de melk:

•

Pluimvee

- Meat and offal. 12 day

•

Biggen

- Meat and offal. 12 day

•

Kalveren

- Meat and offal. 14 day

•

Varken

- Meat and offal. 28 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01EW10

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws
Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Een witte PP emmer met deksel à 5 kg.

Een witte PP emmer met deksel à 2,5 kg.

Een witte PP emmer met deksel à 2,5 kg.

Een kartonnen bus voorzien van een met PET gecoate aluminium inlage, afgesloten met een PE sluiting à 1 kg.

een witte PP container met PE deksel à 1 kg

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Dopharma Research B.V.

Handelsvergunningsdatum:

16/01/1992

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Dopharma International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 2213

Datum toelatingswijziging:

7/04/2017

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents