

TRICOMONAS TAB

Toegelaten

- Dimetridazole

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

TRICOMONAS TAB

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#)
[Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Buccale tablet

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP51AA07

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:Roemenië

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

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](#)

Handelsvergunninghouder:Columbovet S.R.L.

Handelsvergunningsdatum:28/11/2017

Locaties fabrikanten vrijgifte:Lelypharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Vergunningsnummer:

170273

Datum toelatingswijziging:

28/11/2017

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

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.