

TRIMETOPRIM 40 – SULFADIMETOSSINA 200 – Soluzione orale per uso in acqua da bere per polli da carne, tacchini e conigli

Toegelaten

- Sulfadimethoxine
- Trimethoprim

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

TRIMETOPRIM 40 – SULFADIMETOSSINA 200 – Soluzione orale per uso in acqua da bere per polli da carne, tacchini e conigli

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Vleeskuikens

Kalkoen

Konijn

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

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

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

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor gebruik in drinkwater

Wachtijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Vleeskuikens

- Meat and offal. 8 day

Uso non consentito in galline che producono uova destinate al consumo umano

-

Kalkoen

- Meat and offal. 7 day

-

Konijn

- Meat and offal. 11 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01EW09

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Italië

Beschikbaar in:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

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](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Chemifarma S.p.A.

Handelsvergunningsdatum:

25/06/1997

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Chemifarma S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

25/06/2007

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). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.