

Olab Sultrim 21% premix for medicated feed

Autorisert

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Olab Sultrim 21% premix for medicated feed

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

35.60 gram / 1.00 kilogram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

178.40 gram / 1.00 kilogram

Legemiddelform:

Premiks til medisinert fôr

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Oral bruk:**

-

gris

- Slakt. 10 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01EW10

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad med samtykke (Artikkel 13c i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Oldcastle Labs

Markedsføringsgodkjenningsdato:

24/04/1995

Tilvirker for batchfrigivelse:

Univet Limited

Ansvarlig myndighet:

HPRA

Godkjenningsnummer:

VPA10892/001/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

24/04/1995

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.