

NEOPRIDIMET soluzione orale, 200 mg + 40 mg/ml, per uso in acqua da bere per polli da carne e conigli

Autorisert

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

NEOPRIDIMET soluzione orale, 200 mg + 40 mg/ml, per uso in acqua da bere per polli da carne e conigli

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kanin

broiler

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
40.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
200.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Oppløsning til bruk i drikkevann

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

kanin

- Slakt. 5 dag

-

broiler

- Slakt. 5 dag

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

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01EW10

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Tilgjengelig i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Italiensk

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)
Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)
Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)
Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

9/10/2000

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/10/2010

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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