

# Ditrisol 80 mg/ml + 20 mg/ml Koncentrat do sporządzania roztworu doustnego

Dopuszczony

- Sulfamethoxazole
- Trimethoprim

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Ditrisol 80 mg/ml + 20 mg/ml Koncentrat do sporządzania roztworu doustnego

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### **Droga podania:**

Podanie w wodzie do picia

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
80.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Koncentrat do sporządzania roztworu doustnego

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Podanie w wodzie do picia:

- 

#### Chicken (hen)

- Meat and offal. 5 day

- 

#### Pig

- Meat and offal. 5 day

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01EW11

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### Status pozwolenia:

Valid

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### Dostępne w:

Poland

---

**Opis opakowania:**

Butelka HDPE z zakrętką z LDPE, zawierająca 1000 ml produktu.

Pojemnik HDPE z zakrętką z LDPEz LDPE lub HDPE/LDPE, zawierający 5000 ml produktu.

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Biofaktor Sp. z o.o.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

7/08/2015

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Biofaktor Sp. z o.o.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numer pozwolenia:**

2440

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

7/08/2015

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

Charakterystyka produktu leczniczego

oznakowanie opakowań