

Trimetho-Diazin "Ogris" 625 mg/g / 125 mg/g - Pulver zum Eingeben für Kälber und Schweine

Dopuszczony

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Trimetho-Diazin "Ogris" 625 mg/g / 125 mg/g - Pulver zum Eingeben für Kälber und Schweine

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

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

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
625.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
125.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Proszek doustny

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Cattle (pre-ruminant)

- Meat and offal. 17 day

30 mg Gesamtwirkstoff (25 mg Sulfadiazin + 5 mg Trimethoprim)/ kg KGW/ Tag

-

Pig

- Meat and offal. 14 day

30 mg Gesamtwirkstoff (25 mg Sulfadiazin + 5 mg Trimethoprim)/ kg KGW/ Tag

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01EW10

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](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

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:

aniMedica GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

26/01/2007

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

aniMedica GmbH

Organ odpowiedzialny:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numer pozwolenia:

8-00686

Data zmiany statusu pozwolenia:

26/01/2007

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

at-puar-600000075878-np-trimethoediaezin-de.pdf