

ΟΡΤΙΡΙΜΕ PREMIX 40% ΠΡΟΜΙΓΜΑ ΥΠΟ ΜΟΡΦΗ ΣΚΟΝΗΣ ΓΙΑ ΦΑΡΜΑΚΟΥΧΟ ΤΡΟΦΗ

Upoważniony

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Product identification

Nazwa leku:

ΟΡΤΙΡΙΜΕ PREMIX 40% ΠΡΟΜΙΓΜΑ ΥΠΟ ΜΟΡΦΗ ΣΚΟΝΗΣ ΓΙΑ ΦΑΡΜΑΚΟΥΧΟ ΤΡΟΦΗ

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
33.33 gram(s) / 100.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
6.67 gram(s) / 100.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Premiks do sporządzania paszy leczniczej

Withdrawal period by route of administration:

Podanie doustne:

- **Pig**
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01EW10

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Provet S.A.

Marketing authorisation date:

3/03/1993

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Provet S.A.

Organ odpowiedzialny:

National Organization For Medicines

Numer pozwolenia:

70388/15-10-2010/K-0006206

Data zmiany statusu pozwolenia:

11/10/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099678>