

# T.M.P.S. Inj. solution for injection for cattle, horses and pigs

Autorizat

- Sulfamethoxazole
- Trimethoprim

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

T.M.P.S. Inj. solution for injection for cattle, horses and pigs

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Cal

Porc

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

40.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

•

**Bovine**

- Carne și organe. 12 zi

- Lapte. 4 zi

•

**Cal**

- Carne și organe. no withdrawal period

Not authorized for use in horses, which meat is intended for human consumption.

•

**Porc**

- Carne și organe. 28 zi

**Administrare intravenoasă:**

•

**Bovine**

- Carne și organe. 12 zi Milk 4 day

- Lapte. 4 zi

•

**Cal**

- Carne și organe. no withdrawal period

Not authorized for use in horses, which meat is intended for human consumption.

•

**Porc**

- Carne și organe. 28 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01EW11

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Disponibil în:**

Bulgaria

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Bulgară

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Norwegian

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Kepro B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

23/01/2017

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Kepro B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numărul autorizației:**

0022-2702

---

**Data modificării statusului autorizației:**

23/01/2017

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.