

MEDITEK TRISULFA 200/40 mg/g perorálny prášok

Autorizat

- Sulfamethoxazole
- Trimethoprim

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

MEDITEK TRISULFA 200/40 mg/g perorálny prášok

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

200.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în [Engleză](#)

40.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Porc

- Carne și organe. 7 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](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

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](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Tekro spol. s r.o.

Data autorizației de comercializare:

16/10/2019

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Tekro spol. s r.o.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

96/023/19-S

Data modificării statusului autorizației:

16/10/2019

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

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