

SULFACOX T peroralny roztok

Autorizat

- Trimethoprim
- Sulfadimidine sodium

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

SULFACOX T peroralny roztok

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Vițel

Oaie

Oaie (miel)

Porc

Purcei

Câine

Păsări de curte

Fazan

Iepure

Iepure de câmp

Animale de blană

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
12.50 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

•

Bovine

- Carne și organe. 15 zi

•

Vițel

- Carne și organe. 15 zi

•

Oaie

- Carne și organe. 15 zi

•

Oaie (miel)

- Carne și organe. 15 zi

•

Porc

- Carne și organe. 15 zi

•

Purcei

- Carne și organe. 15 zi

-

Păsări de curte

- Carne și organe. 15 zi

Do not use in laying hens producing eggs for human consumption.

-

Fazan

- Carne și organe. 15 zi

-

Iepure

- Carne și organe. 15 zi

-

Iepure de câmp

- Carne și organe. 15 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01EW03

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

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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pharmagal spol. s r.o.

Data autorizației de comercializare:

20/03/2001

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Pharmagal spol. s r.o.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

96/017/01-S

Data modificării statusului autorizației:

20/03/2001

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 (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.