

Trimerazin (100 mg + 20 mg) /g Proszek do podawania w wodzie do picia lub w mleku

Autorizat

- Trimethoprim
- Sulfamerazine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Trimerazin (100 mg + 20 mg) /g Proszek do podawania w wodzie do picia lub w mleku

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Porc

Bovine

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
20.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză
100.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru administrare în apa de băut/lapte

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Cal

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses intended for slaughter.

-

Porc

- Carne și organe. 15 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 15 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01EW18

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 [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

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:

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

Data autorizației de comercializare:

3/08/1998

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numărul autorizației:

0562

Data modificării statusului autorizației:

3/08/1998

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Etichetarea

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

Prospectul

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