

Ditrivet 120 100 mg + 20 mg Tabletka

Autorizat

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Ditrivet 120 100 mg + 20 mg Tabletka

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Vulpe

Nurcă

Bovine

Oaie

Cal

Pisică

Porc

Nutria

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

20.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Disponibile numai în Engleză

100.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Forma farmaceutică:

Comprimat

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Vulpe

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

-

Nurcă

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

-

Bovine

- Carne și organe. 14 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 14 zi

-

Cal

- Carne și organe. 14 zi

-

Porc

- Carne și organe. 14 zi

•

Nutria

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01EW10

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](#)

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:

Biofaktor Sp. z o.o.

Data autorizației de comercializare:

18/03/1999

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Biofaktor Sp. z o.o.

Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numărul autorizației:

0911

Data modificării statusului autorizației:

18/03/1999

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 această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.