

# Riketron N 200 mg/ml + 40 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder, Schweine

Autorizat

- Trimethoprim
- Sulfadimidine sodium

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

Riketron N 200 mg/ml + 40 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder, Schweine

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### **Specia țintă:**

Bovine

Porc

Cal

### **Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

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

Disponibile numai în Engleză  
215.80 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. 5 zi

- 

##### **Porc**

- Carne și organe. 10 zi

#### **Administrare intravenoasă:**

- 

##### **Bovine**

- Carne și organe. 12 zi
- Lapte. 5 zi

- 

##### **Cal**

- Carne și organe. 12 zi
- Lapte. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- 

## **Porc**

- Carne și organe. 10 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](#)

---

### **Disponibil în:**

Germany

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

---

## 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:**

aniMedica GmbH

---

### **Data autorizației de comercializare:**

29/07/1982

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

aniMedica GmbH  
Industrial Veterinaria S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numărul autorizației:**

2530.00.00

---

**Data modificării statusului autorizației:**

27/07/2002

---

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