

Trisulfon 43,1 mg/g + 20 mg/g, prařak za oralnu otopinu, za telad, janjad, jarad, svinje, kokoři i kuniće

Autorizat

- Trimethoprim
- Sulfamonomethoxine sodium

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Trisulfon 43,1 mg/g + 20 mg/g, prařak za oralnu otopinu, za telad, janjad, jarad, svinje, kokoři i kuniće

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Vițel

Oaie (miel)

Capră (ied)

Porc

Găină

Iepure

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

20.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

43.10 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

•

Vițel

- Carne și organe. 10 zi

•

Oaie (miel)

- Carne și organe. 12 zi

•

Capră (ied)

- Carne și organe. 12 zi

•

Porc

- Carne și organe. 10 zi

•

Găină

- Carne și organe. 10 zi

•

Iepure

- Carne și organe. 28 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01EW17

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](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Croatia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Croată](#)

Disponibile numai în [Croată](#)

Disponibile numai în [Croată](#)

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:

Krka-Farma d.o.o.

Data autorizației de comercializare:

16/01/2017

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numărul autorizației:

UP/I-322-05/22-01/455

Data modificării statusului autorizației:

11/07/2025

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.