

# Ditrivet 480 400 mg + 80 mg Tabletka

Oprávněný

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Ditrivet 480 400 mg + 80 mg Tabletka

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Španielsky](#) [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Cesta podania:**

Perorálne použitie

---

## Podrobnosti o lieku

### **Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

### **Lieková forma:**

Tableta

---

### **Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

#### **Perorálne použitie:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 14 day

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. 14 day

- 

#### **Horse**

- Meat and offal. 14 day

- 

**Pig**

- Meat and offal. 14 day

- 

**Fox**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not applicable.

- 

**Dog**

- All relevant tissues. no withdrawal period

- 

**Nutria**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not applicable.

- All relevant tissues. no withdrawal period

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QJ01EW10

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Poľsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Poľsky](#)

Dostupné len v [Poľsky](#)

Dostupné len v [Poľsky](#)

Dostupné len v [Poľsky](#)

---

## Ďalšie informácie

### Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Biofaktor Sp. z o.o.

---

### Dátum registrácie lieku:

18/03/1999

---

### Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Biofaktor Sp. z o.o.

---

### Zodpovedný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### Číslo registrácie:

0912

---

### Dátum zmeny stavu registrácie:

18/03/1999

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.