

Sulfadiazin + Trimethoprim 15%

Oprávnený

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Product identification

Názov lieku:

Sulfadiazin + Trimethoprim 15%

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Použitie zamiešaním do potravy

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

12.50 gram(s) / 100.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

2.50 gram(s) / 100.00 gram(s)

Lieková forma:

Perorálny prášok

Withdrawal period by route of administration:

Perorálne použitie:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 10 day

-

Horse (foal)

- Meat and offal. 10 day

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 10 day

Použitie zamiešaním do potravy:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 10 day

-

Horse (foal)

- Meat and offal. 10 day

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 10 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01EW10

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Nemecko

Opis balenia:

Dostupné len v [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Serumwerk Bernburg AG

Marketing authorisation date:

9/05/1997

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Serumwerk Bernburg AG

Zodpovedný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Číslo registrácie:

400017.00.00

Dátum zmeny stavu registrácie:

22/07/2005

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078400>