

SULFADIMETOSSINA 20%+ TRIMETOPRIM 4%

Neoprávnený

- Trimethoprim
- Sulfadimethoxine sodium

Identifikácia lieku

Názov lieku:

СУЛФАДИМЕТОЗИН 20%+ТРИМЕТОПРИМ 4%

SULFADIMETOSSINA 20%+ TRIMETOPRIM 4%

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

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

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode/mlieku

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

214.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Perorálny roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Podanie v pitnej vode/mlieku:**

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 30 day

-

Pig

- Meat and offal. 32 day

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 8 day

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01EW09

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Surrendered

Registrovaný v/vo:

Bulharsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetoquinol Italia S.r.l.

Dátum registrácie lieku:

24/06/2013

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Vetoquinol Italia S.r.l.

Zodpovedný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Číslo registrácie:

0022-2056-25.06.2013

Dátum zmeny stavu registrácie:

16/07/2024

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Package Leaflet and Labelling

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