

NEOPRIDIMET ORALE, 600 mg/g +120 mg/g, premiscela per alimenti medicamentosi per suini e salmonidi

Oprávněný

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Identifikácia lieku

Názov lieku:

NEOPRIDIMET ORALE, 600 mg/g +120 mg/g, premiscela per alimenti medicamentosi per suini e salmonidi

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](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

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

Cesta podania:

Použitie zamiešaním do potravy

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

600.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

120.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Premix do liečivej kŕmnej zmesi

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Použitie zamiešaním do potravy:

-

Pig

- Meat and offal. 3 day

-

Salmonid

- Meat and offal. 250 degree day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01EW10

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Talianko

Dostupné v:

Talianko

Opis balenia:

Dostupné len v [Taliancky](#)

Dostupné len v [Taliancky](#)

Dostupné len v [Taliancky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliancky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Fatro S.p.A.

Dátum registrácie lieku:

16/06/2006

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Fatro S.p.A.

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health

Číslo registrácie:

103546

Dátum zmeny stavu registrácie:

16/06/2011

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.