

Trimethoprim-Sulfadiazin

„vitnirMED“ 120/600 mg/g Pulver zum Eingeben für Schweine und Kälber

Ni
odobreno

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Trimethoprim-Sulfadiazin „vitnirMED“ 120/600 mg/g Pulver zum Eingeben für
Schweine und Kälber

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#)
[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

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

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

120.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v [English](#)

600.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmacevtska oblika:

Peroralni prašek

Karenca glede na pot uporabe:

Peroralna uporaba:

-

Cattle (pre-ruminant)

- Meat and offal. 17 day

30 mg Gesamtwirkstoff/kg KGW/Tag (5 mg Trimethoprim+25 mg Sulfadiazin)

-

Pig

- Meat and offal. 14 day

30 mg Gesamtwirkstoff/kg KGW/Tag (5 mg Trimethoprim+25 mg Sulfadiazin)

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ01EW10

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Vitnirmed GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

5/01/2011

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Chevita Tierarzneimittel GmbH

Pristojni organ:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

8-00915

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

1/12/2025

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

at-puar-600000083608-np-trimethoeprimsuelfaediaezin-de.pdf