

SULFACOX T perorálny roztok

Godkänd

- Trimethoprim
- Sulfadimidine sodium

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

SULFACOX T perorálny roztok

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Nöt (kalv)

Får

Får (lamm)

Svin

Svin (smågris)

Hund

Fjäderfä

Fasan

Kanin

Hare

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [tjeckiska](#) [danska](#) [estniska](#) [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [rumänska](#)

Administreringsväg:

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
12.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Oral lösning

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten:

•

Nöt

- Meat and offal. 15 dygn

•

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 15 dygn

•

Får

- Meat and offal. 15 dygn

•

Får (lamm)

- Meat and offal. 15 dygn

•

Svin

- Meat and offal. 15 dygn

•

Svin (smågris)

- Meat and offal. 15 dygn

•

Fjäderfä

- Meat and offal. 15 dygn

Do not use in laying hens producing eggs for human consumption.

•

Fasan

- Meat and offal. 15 dygn

•

Kanin

- Meat and offal. 15 dygn

•

Hare

- Meat and offal. 15 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01EW03

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Slovakien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Pharmagal spol. s r.o.

Godkännandedatum:

20/03/2001

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Pharmagal spol. s r.o.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

96/017/01-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

20/03/2001

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.