

TRIM/SUL 80/420, poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk, voor kalveren.

Godkänd

- Sulfadiazine sodium
- Trimethoprim

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

TRIM/SUL 80/420, poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk, voor kalveren.

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

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

Svin (smågris)

Nöt (kalv)

Svin

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten/mjölk

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
420.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
80.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Oralt pulver

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten/mjölk:

•

Fowl

- Meat and offal. 12 dygn

•

Svin (smågris)

- Meat and offal. 12 dygn

•

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 14 dygn

•

Svin

- Meat and offal. 28 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01EW10

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Nederländerna

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på nederländska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

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:

Dopharma Research B.V.

Godkännandedatum:

16/01/1992

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Dopharma International B.V.

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 2213

Datum för ändring av godkännandestatus:

7/04/2017

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.