

Ditrivet 480 400 mg + 80 mg Tabletka

Godkänd

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Ditrivet 480 400 mg + 80 mg Tabletka

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Häst

Svin

Räv

Hund

Finns tillgänglig endast på [spanska](#) [tjeckiska](#) [estniska](#) [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [rumänska](#) [finska](#) [Norwegian](#)

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

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

Finns tillgänglig endast på engelska
400.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Läkemedelsform:

Tablett

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 14 dygn

-

Får

- Meat and offal. 14 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 14 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 14 dygn

-

Räv

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

-

Nutria

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01EW10

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Polen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [polska](#)

Finns tillgänglig endast på [polska](#)

Finns tillgänglig endast på [polska](#)

Finns tillgänglig endast på [polska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Biofaktor Sp. z o.o.

Godkännandedatum:

18/03/1999

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Biofaktor Sp. z o.o.

Ansvarig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkännandenummer:

0912

Datum för ändring av godkännandestatus:

18/03/1999

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

Dokumenter

Produktresumé

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

Bipacksedel

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

Märkningstext

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