

ACTI-METHOXINE

Разрешен

- Sulfadimethoxine

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

ACTI-METHOXINE

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда

овца

коза

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Перорално приложение

Интравенозно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Интрамускулно приложение:

- **говеда**

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 6 day

- **овца**

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 6 day

- **коза**

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 6 day

Подкожно приложение:

- **говеда**

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 6 day

- **овца**

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 6 day

- **коза**

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 6 day

Перорално приложение:

- **говеда**

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 12 day

- **овца**

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 6 day

- **коза**

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 6 day

Интравенозно приложение:**• говеда**

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 6 day

• овца

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 6 day

• коза

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 6 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01EQ09

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [French](#)

Налично само на [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценз за употреба:

Laboratoires Biove

Marketing authorisation date:

21/07/1992

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratoires Biové

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на лиценз:

FR/V/2205447 4/1992

Дата на промяна в статуса на лиценз:

21/07/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037863>