

ANTASTMON, geriamieji milteliai galvijams (veršeliams), arkliams (kumeliukams), kiaulėms (paršeliams) ir šunims

Разрешен

- Trimethoprim
- Sulfadiazine sodium

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ANTASTMON, geriamieji milteliai galvijams (veršeliams), arkliams (kumeliukams), kiaulėms (paršeliams) ir šunims

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

теле

жеребче

прасе

куче

Начин на приложение:

Перорално приложение

Прилагане в храна

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Перорален прах

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

теле

- Meat. 10 day

-

жребче

- Meat. 10 day

-

прасе

- Meat. 10 day

Прилагане в храна:

-

теле

- Meat. 10 day

-

жребче

- Meat. 10 day

-

прасе

- Meat. 10 day

Прилагане във вода за пиене/мляко:

•

теле

- Meat. 10 day

•

жребче

- Meat. 10 day

•

прасе

- Meat. 10 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01EW10

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Lithuania

Описание на опаковката:

Налично само в Литовски

Налично само в Литовски

Налично само в Литовски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Дата на разрешение за търговия:

28/04/2009

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Отговорен орган:

State Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

LT/2/98/0739/001-003

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

28/04/2009

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

RV0739.pdf