

Sulfadimethoxine 20% pro inj., 200 mg per ml, voor runderen en varkens.

Neregistrováno

- Sulfadimethoxine sodium

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Sulfadimethoxine 20% pro inj., 200 mg per ml, voor runderen en varkens.

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intramuskulární podání:**

-

Skot

- Milk. 5 day

- Maso. 14 day

-

Prase

- Maso. 14 day

Intravenózní podání:

-

Skot

- Milk. 5 day

- Maso. 14 day

-

Prase

- Maso. 14 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01EQ09

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Registrováno v:

Nizozemsko

Popis balení:

Dostupné pouze v Dutch

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Alfasan Nederland B.V.

Datum registrace:

20/01/1994

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Alfasan Nederland B.V.

Příslušný orgán:

Medicines Evaluation Board

Registrační číslo:

REG NL 3713

Datum změny stavu registrace:

18/04/2024

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.