

ACTI-METHOXINE

Autoriseret

- Sulfadimethoxine

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

ACTI-METHOXINE

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Ged

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Oral anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

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

-

Får

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

-

Ged

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

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

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

-

Får

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

-

Ged

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

Oral anvendelse:

-

Kvæg

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

•

Får

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

•

Ged

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

Intravenøs anvendelse:

•

Kvæg

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

•

Får

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

•

Ged

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01EQ09

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Laboratoires Biove

Dato for markedsføringstilladelse:

21/07/1992

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Laboratoires Biove

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/2205447 4/1992

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

21/07/2012

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

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