

SULFADIM 250 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Autoriseret

- Sulfadimethoxine sodium

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

SULFADIM 250 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Slagtekalkun

Kanin

Kalv

Slagtekylling

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

267.72 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Opløsning til anvendelse i drikkevand

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i drikkevand:

-

Slagtekalkun

- Meat and offal. 16 dag

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: No autorizado para consumo humano

-

Kanin

- Meat and offal. 28 dag

-

Kalv

- Meat and offal. 28 dag

-

Slagtekylling

- Meat and offal. 8 dag

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: No autorizado para consumo humano

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](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Spain

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

S P Veterinaria S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

15/07/1992

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

S P Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighed:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markedsføringstilladelsesnummer:

453 ESP

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

22/01/2015

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.

Indlægsseddel

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

Etikettering

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