

Riketron N 200 mg/ml + 40 mg/ml Injektionsløsning für Pferde, Rinder, Schweine

Autoriseret

- Trimethoprim
- Sulfadimidine sodium

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Riketron N 200 mg/ml + 40 mg/ml Injektionsløsning für Pferde, Rinder, Schweine

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Hest

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
215.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 12 dag
- Milk. 5 dag

-

Svin

- Meat and offal. 10 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 12 dag
- Milk. 5 dag

-

Hest

- Meat and offal. 12 dag
- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

•

Svin

- Meat and offal. 10 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01EW03

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](#)

Tilgængelig i:

Germany

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

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:

aniMedica GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

29/07/1982

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

aniMedica GmbH

Industrial Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

2530.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

27/07/2002

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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