

Sulfadimidin Na

Autoriseret

- Sulfadimidine sodium

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Sulfadimidin Na

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Høns

Ged

Får

Svin

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til anvendelse i drikkevand

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i drikkevand:

-

Kvæg

- Milk. 5 dag
- Meat and offal. 10 dag

-

Høns

- Egg. no withdrawal period

Nicht bei Hühnern anwenden, deren Eier für den menschlichen Verzehr vorgesehen sind.

- Meat and offal. 14 dag

-

Ged

- Milk. 5 dag
- Meat and offal. 10 dag

-

Får

- Meat and offal. 8 dag
- Milk. 3 dag

-

Svin

- Meat and offal. 12 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01EQ03

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](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Dato for markedsføringstilladelse:

23/07/2001

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

6242884.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

23/07/2001

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.