

Vetrisulf por ivóvízbe keveréshez házityúkok, pulykák és házi ludak részére A.U.V.

Autoriseret

- Sulfachlorpyridazine sodium
- Trimethoprim

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Vetrisulf por ivóvízbe keveréshez házityúkok, pulykák és házi ludak részére A.U.V.

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Gås

Kalkun

Høns

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand/mælk

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til oral opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i drikkevand/mælk:

•

Gås

- Meat and offal. 2 dag

•

Kalkun

- Meat and offal. 2 dag

•

Høns

- Meat and offal. 2 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01EW12

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 [Hungarian](#)

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Lavet Kft.

Dato for markedsføringstilladelse:

21/12/1998

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Lavet Kft.

Ansvarlig myndighed:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

21/12/1998

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet