

METOXYL SOLUTION BUVABLE

Zugelassen

- Sulfadimethoxine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

METOXYL SOLUTION BUVABLE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hausgeflügel

Verfügbar nur in bulgarisch spanisch tschechisch dänisch estnisch griechisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch ungarisch niederländisch rumänisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Schaf, Lamm

Ziege, Lamm

Saugkalb

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

232.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Einnehmen:**

-

Hausgeflügel

- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Eier. no withdrawal period

en l'absence de LMR pour les œufs ne pas utiliser chez les oiseaux pondeurs d'œufs pour la consommation humaine, au cours des 4 semaines précédent le début de la période de ponte et pendant celle-ci.

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Schaf, Lamm

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Ziege, Lamm

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):

QJ01EQ09

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Verfügbar in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Virbac

Zulassungsdatum:

24/07/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

FC France S.A.S.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/1722378 8/1992

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/07/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.