

Sulfadimidin 100% Pulver

Zugelassen

- Sulfadimidine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Sulfadimidin 100% Pulver

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Hund

Ziege

Schaf

Pferd

Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Eingeben über das Futter:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Milch. 5 Tag

-

Ziege

- Milch. 5 Tag
- Fleisch und Innereien. 10 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. 3 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 10 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01EQ03

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID1) 1 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Dose mit 1 Kilogramm

(ID2) 2.5 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Sack mit 2.5 Kilogramm

(ID3) 6 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 6 Dose mit jeweils 1 Kilogramm

(ID4) 12 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Dose mit jeweils 1 Kilogramm

(ID5) 24 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 24 Dose mit jeweils 1 Kilogramm

(ID6) 6 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 6 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Dose mit 1 Kilogramm

(ID7) 12 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Dose mit 1 Kilogramm

(ID8) 24 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 24 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Dose mit 1 Kilogramm

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 litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zulassungsdatum:

7/12/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6504636.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/12/2002

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente