

Antastmon 500/100 mg/g Pulver
zum Eingeben für Rinder (Kälber),
Schweine (Läufer, Ferkel), Pferde
(Fohlen), Schafe (Lämmer),
Ziegen (Lämmer), Hunde

Zugelassen

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Antastmon 500/100 mg/g Pulver zum Eingeben für Rinder (Kälber), Schweine (Läufer, Ferkel), Pferde (Fohlen), Schafe (Lämmer), Ziegen (Lämmer), Hunde

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Saugkalb

Hund

Ziege, Lamm

Schaf, Lamm

Fohlen

Ferkel

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

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

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

-

Fohlen

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

-

Ferkel

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Fohlen

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

-

Ferkel

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

•

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

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

QJ01EW10

Abgaberegung:

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:

(ID11) 24 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 24 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Schachtel mit 1 Kilogramm

(ID10) 12000 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 24 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Schachtel mit 500 Gramm

(ID9) 12 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Schachtel mit 1 Kilogramm

(ID8) 6000 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Schachtel mit 500 Gramm

(ID7) 5 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Beutel mit 5 Kilogramm

(ID6) 24 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 24 Schachtel mit jeweils 1 Kilogramm

(ID5) 12 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Schachtel mit jeweils 1 Kilogramm

(ID4) 1 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Schachtel mit 1 Kilogramm

(ID3) 12000 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 24 Schachtel mit jeweils 500 Gramm

(ID2) 6000 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Schachtel mit jeweils 500 Gramm
(ID1) 500 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Schachtel mit 500 Gramm

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:

24/09/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6325386.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/09/2002

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente