

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente