

Sulfadimidin Na

Zugelassen

- Sulfadimidine sodium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Sulfadimidin Na

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Huhn

Ziege

Schaf

Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

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

-

Rind

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

-

Huhn

- Egg. no withdrawal period

Nicht bei Hühnern anwenden, deren Eier für den menschlichen Verzehr vorgesehen sind.

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Ziege

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

-

Schaf

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

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

QJ01EQ03

Abgaberegulierung:

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:

(ID9) 12 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Information nicht vorhanden mit 1 Kilogramm

(ID8) 6000 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Information nicht vorhanden mit 500 Gramm

(ID7) 3000 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Information nicht vorhanden mit 250 Gramm

(ID6) 12 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Information nicht vorhanden mit jeweils 1 Kilogramm

(ID5) 6000 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Information nicht vorhanden mit jeweils 500 Gramm

(ID4) 3000 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Information nicht vorhanden mit jeweils 250 Gramm

(ID3) 500 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden mit 500 Gramm

(ID2) 250 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden mit 250 Gramm

(ID1) 1 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden 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:

23/07/2001

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6242884.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/07/2001

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels