

Sulfadimidin pro inj.

Zugelassen

- Sulfadimidine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Sulfadimidin pro inj.

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Hund

Schaf

Pferd

Schwein

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

20.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Rind

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

-

Schaf

- Milch. 3 Tag
- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Pferd

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

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

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

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

- Milch. no withdrawal period

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

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

-

Pferd

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

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

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

QJ01EQ03

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:

(ID1) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden mit 100 Milliliter

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:

Serumwerk Bernburg AG

Zulassungsdatum:

15/09/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Serumwerk Bernburg AG

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

3100289.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/09/2003

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels