

Maternyl

Zugelassen

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Maternyl

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Ferkel

Saugkalb

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

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

-

Ferkel

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

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

QJ01EW13

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID8) 20 Liter: äußere(s) Behältnis(se) mit 4 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Kanister (Polyethylen hoher Dichte) mit 5 Liter

(ID7) 20 Liter: äußere(s) Behältnis(se) mit 4 Kanister (Polyethylen hoher Dichte) mit jeweils 5 Liter

(ID6) 5 Liter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Kanister (Polyethylen hoher Dichte) mit 5 Liter

(ID5) 12000 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Flasche (Polyethylen hoher Dichte) mit 1000 Milliliter

(ID4) 6000 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 6 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Flasche (Polyethylen hoher Dichte) mit 1000 Milliliter

(ID3) 12000 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 12 Flasche (Polyethylen hoher Dichte) mit jeweils 1000 Milliliter

(ID2) 6000 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 6 Flasche (Polyethylen hoher Dichte) mit jeweils 1000 Milliliter

(ID1) 1000 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Flasche (Polyethylen hoher Dichte) mit 1000 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:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zulassungsdatum:

17/09/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6933105.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/09/2003

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels