

Sulfadimetossina 20%

Zugelassen

Chemifarma, 200 mg/g polvere
solubile orale per uso in acqua da
bere, latte o alimento liquido

- Sulfadimethoxine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Sulfadimetossina 20% Chemifarma, 200 mg/g polvere solubile orale per uso in acqua da bere, latte o alimento liquido

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Verfügbar nur in bulgarisch spanisch dänisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch ungarisch niederländisch rumänisch finnisch schwedisch Norwegian
Huhn, zur Fleischproduktion

Verfügbar nur in bulgarisch spanisch tschechisch dänisch estnisch griechisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch ungarisch niederländisch rumänisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Ferkel

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

200.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:

-

Cattle (suckling calf)

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

Uso non consentito in galline che producono uova per il consumo umano

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

-

Ferkel

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

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

QJ01EQ09

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Verfügbar in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Chemifarma S.p.A.

Zulassungsdatum:

29/07/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chemifarma S.p.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/07/2007

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

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.