

PREMELANGE MEDICAMENTEUX Z

Zugelassen

30

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

PREMELANGE MEDICAMENTEUX Z 30

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Schaf, Lamm

Schaf

Saugkalb

Hausgeflügel

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

12.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

62.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Arzneimittel-Vormischung zur Herstellung von Arzneifuttermitteln

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Rind

- Milch. no withdrawal period

Voir rubrique « 3.1 - Espèce-cible », ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Schaf, Lamm

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Schaf

- Milch. no withdrawal period

Voir rubrique « 3.1 - Espèce-cible », ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

•

Hausgeflügel

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

- Eier. no withdrawal period

En l'absence de LMR pour les œufs, ne pas utiliser chez les oiseaux pondeurs d'œufs ou destinés à la ponte d'œufs pour la consommation humaine, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

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

QJ01EW10

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Verfügbar in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

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](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Huvepharma S.A.

Zulassungsdatum:

6/08/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Huvepharma S.A.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/3585483 8/1992

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/08/2012

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Package Leaflet and Labelling

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