

ACTI-METHOXINE

Εξουσιοδοτημένο

- Sulfadimethoxine

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

ACTI-METHOXINE

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Βοοειδή

Πρόβατο

Αίγα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Από στόματος χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Withdrawal period by route of administration:

Ενδομυϊκή χρήση:

• Βοοειδή

- Meat and offal. 12 Ημέρα
- Γάλα. 6 Ημέρα

• Πρόβατο

- Meat and offal. 12 Ημέρα
- Γάλα. 6 Ημέρα

• Αίγα

- Meat and offal. 12 Ημέρα
- Γάλα. 6 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

• Βοοειδή

- Meat and offal. 12 Ημέρα
- Γάλα. 6 Ημέρα

• Πρόβατο

- Meat and offal. 12 Ημέρα
- Γάλα. 6 Ημέρα

• Αίγα

- Meat and offal. 12 Ημέρα
- Γάλα. 6 Ημέρα

Από στόματος χρήση:

• Βοοειδή

- Γάλα. 6 Ημέρα
- Meat and offal. 12 Ημέρα

• Πρόβατο

- Meat and offal. 12 Ημέρα
- Γάλα. 6 Ημέρα

• Αίγα

- Meat and offal. 12 Ημέρα
- Γάλα. 6 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:**• Βοοειδή**

- Meat and offal. 12 Ημέρα

- Γάλα. 6 Ημέρα

• Πρόβατο

- Meat and offal. 12 Ημέρα

- Γάλα. 6 Ημέρα

• Αίγα

- Meat and offal. 12 Ημέρα

- Γάλα. 6 Ημέρα

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QJ01EQ09

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Laboratoires Biove

Marketing authorisation date:

21/07/1992

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Laboratoires Biové

Αρμόδια αρχή:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Αριθμός άδειας:

FR/V/2205447 4/1992

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

21/07/2012

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

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037863>