

SADIMET

Εγκεκριμένο

- Sulfadimethoxine

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

SADIMET

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή
Πρόβατο
Χοίρος
Άλογο

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση
Ενδομυϊκή χρήση
Ενδοφλέβια χρήση
Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
330.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 35 Ημέρα

- Γάλα. 672 Ώρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 35 Ημέρα

- Γάλα. 192 Ώρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 35 Ημέρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 35 Ημέρα

Usò non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 14 Ημέρα

- Γάλα. 264 Ώρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 14 Ημέρα

- Γάλα. 264 Ώρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 14 Ημέρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 14 Ημέρα

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Ενδοφλέβια χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 6 Ημέρα

- Γάλα. 60 Ώρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 10 Ημέρα

- Γάλα. 192 Ώρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 10 Ημέρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 9 Ώρα

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Υποδόρια χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 14 Ημέρα

- Γάλα. 264 Ώρα

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 14 Ημέρα

- Γάλα. 264 Ωρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 14 Ημέρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 14 Ημέρα

Usò non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01EQ09

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Fatro S.p.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

16/05/1990

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Fatro S.p.A.

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Health

Αριθμός έγκρισης:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

16/05/1990

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

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