

SULFADIMIDIN BIOVETA

Autorizado

- Sulfadimidine sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SULFADIMIDIN BIOVETA

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros

Corderos

Conejos

Pollos

Lechones

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

20.00 Gramo(s) / 1.00 Sobre

Forma farmacéutica:

Polvo oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Terneros

- Meat and offal. 15 Día

-

Corderos

- Meat and offal. 15 Día

-

Conejos

- Meat and offal. 15 Día

-

Pollos

- Meat and offal. 15 Día

nu este autorizata administrarea la pasrile producatoare oua consum uman

-

Lechones

- Meat and offal. 15 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01EQ03

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bioveta a.s.

Fecha de autorización de comercialización:

7/06/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

150461

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/06/2007

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.