

Riketron N 200 mg/ml + 40 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder, Schweine

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfadimidine sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Riketron N 200 mg/ml + 40 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder, Schweine

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
40.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
215.80 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 12 Día
- Milk. 5 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 10 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 12 Día
- Milk. 5 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 12 Día
- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Porcino

- Meat and offal. 10 Día

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

QJ01EW03

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

aniMedica GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

29/07/1982

Fabricante responsable de la liberación del lote:

aniMedica GmbH
Industrial Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

2530.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/07/2002

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.