

INTRADINE-INZ, 300MG\ML

Autorizado

ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή,
πρόβατα, χοίρους, σκύλους και
γάτες

- Sulfadimidine sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

INTRADINE-INZ, 300MG\ML ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, πρόβατα, χοίρους, σκύλους και γάτες

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
300.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 16 Día
- Milk. 156 Hora(s)

-

Ovino

- Meat and offal. 16 Día
- Milk. no withdrawal period

Γάλα : Να μη χορηγείται σε πρόβατα τα οποία παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση.

-

Porcino

- Meat and offal. 40 Día

-

Perros

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

-

Gatos

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 16 Día
- Milk. 156 Hora(s)

-

Ovino

- Meat and offal. 16 Día
- Milk. no withdrawal period

Γάλα : Να μη χορηγείται σε πρόβατα τα οποία παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση.

-

Porcino

- Meat and offal. 40 Día

-

Perros

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

-

Gatos

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

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

QJ01EQ03

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:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Hellafarm S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

12/03/1990

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

8802/13-03-1990/K-0033501

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/08/2020

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