

AVEMIX N° 150 POUDRE ORALE

Autorisé

- Sulfamethoxypyridazine
- Trimethoprim

Identification du produit

Dénomination du médicament:

AVEMIX N° 150 POUDRE ORALE

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Cheval (poulain)

Porc (porcelet)

Lapin

Cheval (jument)

Mouton (agneau)

Mouton

Bovin (veau)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
116.20 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais
25.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre orale

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

-

Cheval (poulain)

- Viande et abats. 12 day

-

Porc (porcelet)

- Viande et abats. 12 day

-

Lapin

- Viande et abats. 12 day

-

Cheval (jument)

- Lait. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation.

•

Mouton (agneau)

- Viande et abats. 12 day

•

Mouton

- Lait. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

•

Bovin (veau)

- Viande et abats. 12 day

•

Poultry

- Viande et abats. 12 day

- Œufs. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les oiseaux pondeurs d'œufs ou destinés à la ponte d'œufs pour la consommation humaine.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01EW15

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Sachet de 50 g

Seau de un sac de 5 kg

Boîte de un sac de 1 kg

Boîte de 25 sachets de 50 g

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetoquinol S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

10/07/1992

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/1003139 1/1992

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/07/2012

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage