

CRD 92 POUDRE POUR SOLUTION BUVABLE

Autorisé

- SPIRAMYCIN ADIPATE
- Trimethoprim

Identification du produit

Dénomination du médicament:

CRD 92 POUDRE POUR SOLUTION BUVABLE

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

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

Porc

Bovin (veau)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

500000.00 international unit(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour solution buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Poultry

- Viande et abats. 10 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, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

-

Porc

- Viande et abats. 10 day

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 10 day

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

QJ01RA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire à l'exception de certains conditionnements

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 10 sachets de 100 g
Sac de 25 kg
Sac de 5 kg avec fermeture zip
Sac de 5 kg
Seau de 2,5 kg
Sac de 1 kg avec fermeture zip
Boîte de 1 kg

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:

Dopharma France S.A.S.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/10/1990

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

Dopharma France

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/5919634 1/1990

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/10/2010

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit