

ACTI-METHOXINE

Autorisé

- Sulfadiméthoxine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ACTI-METHOXINE

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Voie orale

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Lait. 6 day
- Viande et abats. 12 day

-

Mouton

- Lait. 6 day
- Viande et abats. 12 day

-

Chèvre

- Lait. 6 day
- Viande et abats. 12 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Lait. 6 day
- Viande et abats. 12 day

-

Mouton

- Lait. 6 day
- Viande et abats. 12 day

-

Chèvre

- Lait. 6 day
- Viande et abats. 12 day

Voie orale:

-

Bovins

- Lait. 6 day
- Viande et abats. 12 day

-

Mouton

- Lait. 6 day
- Viande et abats. 12 day

-

Chèvre

- Lait. 6 day
- Viande et abats. 12 day

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Lait. 6 day
- Viande et abats. 12 day

-

Mouton

- Lait. 6 day
- Viande et abats. 12 day

-

Chèvre

- Lait. 6 day
- Viande et abats. 12 day

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

QJ01EQ09

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Flacon de 100 mL

Flacon de 500 mL

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:

Laboratoires Biove

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

21/07/1992

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

Laboratoires Biove

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/2205447 4/1992

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/07/2012

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037863>