

ANTASTMON, geriamieji milteliai galvijams (veršeliams), arkliams (kumeliukams), kiaulėms (paršeliams) ir šunims

Autorisé

- Trimethoprim
- Sulfadiazine sodium

Identification du produit

Dénomination du médicament:

ANTASTMON, geriamieji milteliai galvijams (veršeliams), arkliams (kumeliukams), kiaulėms (paršeliams) ir šunims

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (veau)

Cheval (poulain)

Porc (porcelet)

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Administration dans l'alimentation

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

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

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

Forme pharmaceutique:

Poudre orale

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

•

Bovin (veau)

- Chair et peau. 10 day

•

Cheval (poulain)

- Chair et peau. 10 day

•

Porc (porcelet)

- Chair et peau. 10 day

Administration dans l'alimentation:

•

Bovin (veau)

- Chair et peau. 10 day

•

Cheval (poulain)

- Chair et peau. 10 day

•

Porc (porcelet)

- Chair et peau. 10 day

Administration dans l'eau de boisson/ le lait:

•

Bovin (veau)

- Chair et peau. 10 day

•

Cheval (poulain)

- Chair et peau. 10 day

•

Porc (porcelet)

- Chair et peau. 10 day

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

QJ01EW10

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lituanie

Disponible en:

Lituanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Lithuanian

Disponible uniquement en Lithuanian

Disponible uniquement en Lithuanian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

28/04/2009

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

LT/2/98/0739/001-003

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/07/2011

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.