

# 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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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.