

Sulfadimetossina 20%

Odobreno

Chemifarma, 200 mg/g polvere
solubile orale per uso in acqua da
bere, latte o alimento liquido

- Sulfadimethoxine

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Sulfadimetossina 20% Chemifarma, 200 mg/g polvere solubile orale per uso in acqua da bere, latte o alimento liquido

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [danski](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#)

islandski Norwegian

Put aplikacije:

U vodi za piće/mljeku

U vodi za piće

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

200.00 gram / 1.00 kilogram

Farmaceutski oblik:

Prašak za uporabu u vodi za piće

Karencija prema putu aplikacije:

U vodi za piće/mljeku:

-

Cattle (suckling calf)

- Meat and offal. 28 day

U vodi za piće:

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 15 day

Uso non consentito in galline che producono uova per il consumo umano

-

Rabbit

- Meat and offal. 21 day

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 28 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01EQ09

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Italy

Opis paketa:

Dostupan samo u talijanski

Dostupan samo u talijanski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Chemifarma S.p.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

29/07/2002

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Chemifarma S.p.A.

Nadležno tijelo:

Ministry Of Health

Broj odobrenja:

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

Datum promjene statusa odobrenja:

29/07/2007

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.