

SULFADIMIDIN PG prášok na perorálny roztok

Heimilað

- Sulfadimidine sodium

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

SULFADIMIDIN PG prášok na perorálny roztok

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Hænsn

Kalkúni

Kanína

Svín

Nautgripir (kálfur)

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Mixtúruduft, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í drykkjarvatn:**

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

Do not use in laying hens producing eggs for human consumption.

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

-

Kanína

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01EQ03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvakía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [slóvakíska](#)

Aðeins fáanlegt í [slóvakíska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Pharmagal spol. s r.o.

Dagsetning markaðsleyfis:

17/11/1995

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Pharmagal spol. s r.o.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/0324/95-S

Dagsetning á breytingu stöðu:

17/11/1995

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.