

Antastmon 500/100 mg/g Pulver zum Eingeben für Rinder (Kälber), Schweine (Läufer, Ferkel), Pferde (Fohlen), Schafe (Lämmer), Ziegen (Lämmer), Hunde

Heimilað

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Antastmon 500/100 mg/g Pulver zum Eingeben für Rinder (Kälber), Schweine (Läufer, Ferkel), Pferde (Fohlen), Schafe (Lämmer), Ziegen (Lämmer), Hunde

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (kálfur)

Hundur

Geit (kiðlingur)

Sauðkind (lamb)

Aðeins fánlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#)

Norwegian

Svín (grís)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í fóður

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Duft til inntöku

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í fóður:

•

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

•

Horse (foal)

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

•

Svín (grís)

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

Til notkunar í drykkjarvatn:

•

Horse (foal)

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

-

Svín (grís)

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

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

QJ01EW10

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska franska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Dagsetning markaðsleyfis:

24/09/2002

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

6325386.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

24/09/2002

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.