

Spartrix 10 mg Tablet

Ekki heimilað

- Carnidazole

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Spartrix 10 mg Tablet

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Dúfa

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Dúfa

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

Only to be used in pigeons not aimed for human consumption. Consumption of treated pigeons can be dangerous for the health of the consumer.

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

QP51AA09

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Belgía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Elanco GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

1/07/1974

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Lusomedicamenta Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markaðsleyfisnúmer:

BE-V090921

Dagsetning á breytingu stöðu:

12/05/2023

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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