

INTRADINE-INZ, 300MG\ML ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, πρόβατα, χοίρους, σκύλους και γάτες

Heimilað

- Sulfadimidine sodium

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

INTRADINE-INZ, 300MG\ML ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, πρόβατα, χοίρους, σκύλους και γάτες

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Svín

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 16 dagar
- Mjólk. 156 klukkustundir

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 16 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

Γάλα : Να μη χορηγείται σε πρόβατα τα οποία παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση.

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 40 dagar

-

Hundur

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

Δεν εφαρμόζεται

-

Köttur

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

Δεν εφαρμόζεται

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 16 dagar
- Mjólk. 156 klukkustundir

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 16 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

Γάλα : Να μη χορηγείται σε πρόβατα τα οποία παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση.

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 40 dagar

-

Hundur

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

-

Köttur

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

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

QJ01EQ03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska Portuguese

Markaðsleyfishafi:

Chellafarm Vet A.E.

Dagsetning markaðsleyfis:

12/03/1990

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

8802/13-03-1990/K-0033501

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/08/2020

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