

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

Autorizzato

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Cane

Capra (capretto)

Ovino (agnello)

Cavallo (puledro)

Suino (suinetto)

Via di somministrazione:

Somministrazione con il mangime
Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)
500.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)
100.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Somministrazione con il mangime:**

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 10 giorno

-

Cavallo (puledro)

- carni e frattaglie. 10 giorno

-

Suino (suinetto)

- carni e frattaglie. 10 giorno

Somministrazione in acqua da bere:

-

Cavallo (puledro)

- carni e frattaglie. 10 giorno

-

Suino (suinetto)

- carni e frattaglie. 10 giorno

•

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 10 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01EW10

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Disponibile in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/09/2002

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

6325386.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/09/2002

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.