

ACTI-METHOXINE

Igaliotas

- Sulfadimethoxine

Product identification

Vaisto pavadinimas:

ACTI-METHOXINE

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Ožka

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Vartoti per burną

Leisti į veną

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

200.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Pienas. 6 day
- Mėsa ir subproduktai. 12 day

-

Avis

- Pienas. 6 day
- Mėsa ir subproduktai. 12 day

-

Ožka

- Pienas. 6 day
- Mėsa ir subproduktai. 12 day

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Pienas. 6 day
- Mėsa ir subproduktai. 12 day

-

Avis

- Pienas. 6 day
- Mėsa ir subproduktai. 12 day

-

Ožka

- Pienas. 6 day
- Mėsa ir subproduktai. 12 day

Vartoti per burną:

-

Galvijai

- Pienas. 6 day
- Mėsa ir subproduktai. 12 day

-

Avis

- Pienas. 6 day
- Mėsa ir subproduktai. 12 day

-

Ožka

- Pienas. 6 day
- Mėsa ir subproduktai. 12 day

Leisti į veną:

-

Galvijai

- Pienas. 6 day
- Mėsa ir subproduktai. 12 day

-

Avis

- Pienas. 6 day
- Mėsa ir subproduktai. 12 day

-

Ožka

- Pienas. 6 day
- Mėsa ir subproduktai. 12 day

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01EQ09

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Laboratoires Biove

Marketing authorisation date:

21/07/1992

Serijos išleidimo gamybos vietos:

LABORATOIRES BIOVE

Atsakinga institucija:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registracijos pažymėjimo numeris:

FR/V/2205447 4/1992

Registracijos statuso pasikeitimo data:

21/07/2012

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Documents

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis ir ženklavimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037863>