

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

Registruotas

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Veršelis

Šuo

Ožkiukas

Ėriukas

Kumeliukas

Paršelis

Naudojimo būdas:

Įmaišyti į pašarą ar lesalą

Naudoti su geriamuoju vandeniu

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

500.00 miligramai / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 miligramai / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Geriamieji milteliai

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Įmaišyti į pašarą ar lesalą:

-

Veršelis

- Skerdiena ir subproduktai. 10 d.

-

Kumeliukas

- Skerdiena ir subproduktai. 10 d.

-

Paršelis

- Skerdiena ir subproduktai. 10 d.

Naudoti su geriamuoju vandeniu:

-

Kumeliukas

- Skerdiena ir subproduktai. 10 d.

-

Paršelis

- Skerdiena ir subproduktai. 10 d.

-

Veršelis

- Skerdiena ir subproduktai. 10 d.

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

QJ01EW10

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Germany

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Teisinis pagrindas, peržiūrėtas pagal Acquis communautaire

Registruotojas:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Rinkodaros leidimo data:

24/09/2002

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Atsakinga institucija:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registracijos numeris:

6325386.00.00

Registracijos statuso pasikeitimo data:

24/09/2002

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

Dokumentai

Combined File of all Documents

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