

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

Atļautas

- Sulfadimidine sodium

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Aita

Cūka

Suns

Kaķis

Lietošanas veids:

intravenozai lietošanai

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English

300.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intravenozai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 16 diena
- Milk. 156 stunda

-

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 16 diena
- Milk. no withdrawal period

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

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 40 diena

-

Suns

- Gaļa un blakusprodukti. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

-

Kaķis

- Gaļa un blakusprodukti. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

subkutānai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 16 diena
- Milk. 156 stunda

-

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 16 diena
- Milk. no withdrawal period

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

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 40 diena

-

Suns

- Gaļa un blakusprodukti. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

-

Kaķis

- Gaļa un blakusprodukti. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATKvet) kods:

QJ01EQ03

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

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

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai Greek

Pieejamas tikai Greek

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieejamas tikai English Portuguese

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Hellafarm S.A.

Tirdzniecības atļaujas datums:

12/03/1990

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Atbildīgā iestāde:

National Organization For Medicines

Atļaujas numurs:

8802/13-03-1990/K-0033501

Atļaujas statusa maiņas datums:

25/08/2020

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet