

ACTI-METHOXINE

Geautoriseerd

- Sulfadimethoxine

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

ACTI-METHOXINE

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Geit

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Oraal gebruik

Intraveneus gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 12 day

-

Schaap

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 12 day

-

Geit

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 12 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 12 day

-

Schaap

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 12 day

-

Geit

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 12 day

Oraal gebruik:

-

Rund

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 12 day

•

Schaap

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 12 day

•

Geit

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 12 day

Intraveneus gebruik:

•

Rund

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 12 day

•

Schaap

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 12 day

•

Geit

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 12 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01EQ09

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Frankrijk

Package description:

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratoires Biove

Marketing authorisation date:

21/07/1992

Productielocaties partijvrijgifte:

Laboratoires Biove

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Toelatingsnummer:

FR/V/2205447 4/1992

Wijzigingsdatum status toelating:

21/07/2012

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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