

Sulfadimidin Na aniMedica 1000 mg/g Pulver für Rinder, Pferde, Schweine, Schafe, Ziegen, Hühner, Tauben, Hunde und Katzen

Toegelaten

- Sulfadimidine sodium

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Sulfadimidin Na aniMedica 1000 mg/g Pulver für Rinder, Pferde, Schweine, Schafe, Ziegen, Hühner, Tauben, Hunde und Katzen

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Duif
Rund
Kip
Kalveren
Hond
Geit
Schaap
Paard

Kat
Varken
Veulens
Biggen

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater
Toediening in het voer

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
1000.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater:

-

Duif

- Meat and offal. 14 day
- Egg. no withdrawal period

Nicht bei Geflügel anwenden, dessen Eier zum menschlichen Verzehr vorgesehen sind.

-

Rund

- Meat and offal. 10 day
- Milk. 5 day

-

Kip

- Meat and offal. 14 day

- Egg. no withdrawal period

Nicht bei Geflügel anwenden, dessen Eier zum menschlichen Verzehr vorgesehen sind.

-

Kalveren

- Meat and offal. 12 day

-

Geit

- Meat and offal. 10 day
- Milk. 5 day

-

Schaap

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 3 day

-

Paard

- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- Meat and offal. 10 day

-

Varken

- Meat and offal. 12 day

-

Veulens

- Meat and offal. 10 day

-

Biggen

- Meat and offal. 12 day

Toediening in het voer:

-

Rund

- Meat and offal. 10 day
- Milk. 5 day

-

Kalveren

- Meat and offal. 12 day

-

Geit

- Meat and offal. 10 day
- Milk. 5 day

-

Schaap

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 3 day

-

Paard

- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- Meat and offal. 10 day

-

Varken

- Meat and offal. 12 day

-

Veulens

- Meat and offal. 10 day

-

Biggen

- Meat and offal. 12 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01EQ03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Duitsland

Beschikbaar in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

aniMedica GmbH

Handelsvergunningsdatum:

23/08/2001

Locaties fabrikanten vrijgifte:

aniMedica GmbH

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Vergunningsnummer:

6872786.00.00

Datum toelatingswijziging:

23/08/2001

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

Documenten

Combined File of all Documents

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