

SULFALUTYL

Toegelaten

- Sulfadimidine sodium
- Sulfaguanidine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

SULFALUTYL

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kalveren

Varken

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Italiaans](#)

[Letlands](#) [Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)

Lammeren

Geitenlammeren

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.10 gram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in Engels

0.10 gram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Poeder voor drank

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Kalveren

- Milk. no withdrawal period No withdrawal period
- Meat and offal. 12 day

-

Varken

- Meat and offal. 12 day

-

Equid

- Meat and offal. 12 day

-

Lammeren

- Meat and offal. 12 day
- Milk. no withdrawal period No withdrawal period

-

Geitenlammeren

- Meat and offal. 12 day
- Milk. no withdrawal period No withdrawal period

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA07AB20

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Beschikbaar in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

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](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Domes Pharma

Handelsvergunningsdatum:

17/02/1992

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/8964790 3/1992

Datum toelatingswijziging:

17/02/2012

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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