

ACTI-METHOXINE

Autorisert

- Sulfadimethoxine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ACTI-METHOXINE

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe

sau

geit

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Oral bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

200.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Melk. 6 dag
- Slakt. 12 dag

-

sau

- Melk. 6 dag
- Slakt. 12 dag

-

geit

- Melk. 6 dag
- Slakt. 12 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Melk. 6 dag
- Slakt. 12 dag

-

sau

- Melk. 6 dag
- Slakt. 12 dag

-

geit

- Melk. 6 dag
- Slakt. 12 dag

Oral bruk:

-

storfe

- Melk. 6 dag
- Slakt. 12 dag

•

sau

- Melk. 6 dag
- Slakt. 12 dag

•

geit

- Melk. 6 dag
- Slakt. 12 dag

Intravenøs bruk:

•

storfe

- Melk. 6 dag
- Slakt. 12 dag

•

sau

- Melk. 6 dag
- Slakt. 12 dag

•

geit

- Melk. 6 dag
- Slakt. 12 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01EQ09

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [French](#)

Bare tilgjengelig i [French](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratoires Biove

Markedsføringsgodkjenningsdato:

21/07/1992

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratoires Biove

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/2205447 4/1992

Status for endring av markedsføringstillatelse:

21/07/2012

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg og merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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