

Antastmon 500/100 mg/g Pulver zum Eingeben für Rinder (Kälber), Schweine (Läufer, Ferkel), Pferde (Fohlen), Schafe (Lämmer), Ziegen (Lämmer), Hunde

Autorisert

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Antastmon 500/100 mg/g Pulver zum Eingeben für Rinder (Kälber), Schweine (Läufer, Ferkel), Pferde (Fohlen), Schafe (Lämmer), Ziegen (Lämmer), Hunde

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalv

hund

kje

lam

føll

grisunge

Administrasjonsvei:

Bruk i fôr

Bruk i drikkevann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500.00 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Bruk i fôr:**

-

kalv

- Slakt. 10 dag

-

føll

- Slakt. 10 dag

-

grisunge

- Slakt. 10 dag

Bruk i drikkevann:

-

føll

- Slakt. 10 dag

-

grisunge

- Slakt. 10 dag

•

kalv

- Slakt. 10 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01EW10

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Tilgjengelig i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Markedsføringsgodkjenningsdato:

24/09/2002

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

6325386.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

24/09/2002

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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