

PREMELANGE MEDICAMENTEUX Z 30

Autorisert

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

PREMELANGE MEDICAMENTEUX Z 30

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

lam

sau

kalv

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Tsjekkisk](#) [Dansk](#) [Tysk](#) [Estisk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#)

[Italiensk](#) [Latvisk](#) [Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#) [Finsk](#) [svensk](#) [Islandsk](#)

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
12.50 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i Engelsk
62.50 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Premiks til medisineret fôr

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

storfe

- Melk. no withdrawal period

Voir rubrique « 3.1 - Espèce-cible », ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

-

gris

- Slakt. 12 dag

-

lam

- Slakt. 12 dag

-

sau

- Melk. no withdrawal period

Voir rubrique « 3.1 - Espèce-cible », ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

-

kalv

- Slakt. 12 dag

•

Poultry

- Slakt. 12 dag

- Egg. no withdrawal period

En l'absence de LMR pour les œufs, ne pas utiliser chez les oiseaux pondeurs d'œufs ou destinés à la ponte d'œufs pour la consommation humaine, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater

(ATCvet):

QJ01EW10

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FR

Tilgjengelig i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Huvepharma S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

6/08/1992

Tilvirker for batchfrigivelse:

Huvepharma S.A.

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/3585483 8/1992

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/08/2012

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet and Labelling

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