

LAPICRINE SULFA

Autorisert

- Sulfadimidine sodium
- Sulfaquinoxaline sodium

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

LAPICRINE SULFA

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kanin

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

19.80 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

6.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

kanin

- Slakt. 12 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01EQ30

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

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:

12/02/1992

Tilvirker for batchfrigivelse:

Huvepharma S.A.

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/7726041 9/1992

Status for endring av markedsføringstillatelse:

12/02/2012

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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