

SULFADI 500

Ikke autorisert

- Sulfadimidine sodium

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

SULFADI 500

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

kanin

sau

geit

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](#)

500.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Pulver til mikstur, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Oral bruk:**

-

storfe

- Slakt. 10 dag

- Melk. 5 dag

-

gris

- Slakt. 10 dag

-

kanin

- Slakt. 10 dag

-

sau

- Slakt. 10 dag

- Melk. 5 dag

-

geit

- Slakt. 10 dag

- Melk. 5 dag

-

Poultry

- Slakt. 12 dag

- Egg. no withdrawal period

En l'absence de LMR pour les oeufs, ne pas utiliser chez les espèces pondeuses productrices d'oeufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QJ01EQ03

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Overgitt-fracfalt

Autorisert 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:
Ceva Sante Animale

Markedsføringsgodkjenningsdato:
11/07/1984

Tilvirker for batchfrigivelse:
Ceva Sante Animale
Laboratoires Biove

Ansvarlig myndighet:
French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/0513995 4/1984

Status for endring av markedsføringstillatelse:

2/02/2024

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.