

ACTI-METHOXINE

Dopuszczony

- Sulfadimethoxine

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

ACTI-METHOXINE

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w Angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

Podanie doustne

Podanie dożylnie

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w Angielski
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Cattle

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 12 day

-

Sheep

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 12 day

-

Goat

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 12 day

Podanie podskórne:

-

Cattle

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 12 day

-

Sheep

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 12 day

-

Goat

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 12 day

Podanie doustne:

-

Cattle

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 12 day

-

Sheep

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 12 day

-

Goat

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 12 day

Podanie dożylne:

-

Cattle

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 12 day

-

Sheep

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 12 day

-

Goat

- Milk. 6 day
- Meat and offal. 12 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01EQ09

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Laboratoires Biove

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

21/07/1992

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Laboratoires Biove

Organ odpowiedzialny:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numer pozwolenia:

FR/V/2205447 4/1992

Data zmiany statusu pozwolenia:

21/07/2012

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Package Leaflet and Labelling

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

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