

ANTASTMON, geriamieji milteliai galvijams (veršeliams), arkliams (kumeliukams), kiaulėms (paršeliams) ir šunims

Dopuszczony

- Trimethoprim
- Sulfadiazine sodium

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

ANTASTMON, geriamieji milteliai galvijams (veršeliams), arkliams (kumeliukams), kiaulėms (paršeliams) ir šunims

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

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](#) [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 doustne

W paszy

W wodzie do picia lub w mleku

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Proszek doustny

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Cattle (calf)

- Meat. 10 day

-

Horse (foal)

- Meat. 10 day

-

Pig (piglet)

- Meat. 10 day

-

Dog

W paszy:

-

Cattle (calf)

- Meat. 10 day

-

Horse (foal)

- Meat. 10 day

-

Pig (piglet)

- Meat. 10 day

-

Dog

W wodzie do picia lub w mleku:

-

Cattle (calf)

- Meat. 10 day

-

Horse (foal)

- Meat. 10 day

-

Pig (piglet)

- Meat. 10 day

-

Dog

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01EW10

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](#)

Dostępne w:

Lithuania

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Lithuanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Lithuanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Lithuanian](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

28/04/2009

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Organ odpowiedzialny:

State Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

LT/2/98/0739/001-003

Data zmiany statusu pozwolenia:

28/04/2009

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

Dokumenty

RV0739.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098250>