

SUNIX AC POUDRE

Neautorizat

- Sulfadimethoxine sodium

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

SUNIX AC POUDRE

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Păsări de curte

Porc

Iepure

Oaie (miel)

Capră (ied)

Vițel

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

500.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare orală:**

-

Păsări de curte

- Carne și organe. 12 zi
- Ouă. no withdrawal period

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

-

Porc

- Carne și organe. 12 zi

-

Iepure

- Carne și organe. 12 zi

-

Oaie (miel)

- Carne și organe. 12 zi

-

Capră (ied)

- Carne și organe. 12 zi

-

Vițel

- Carne și organe. 12 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01EQ09

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dopharma France S.A.S.

Data autorizației de comercializare:

14/05/1991

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Dopharma France S.A.S.

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/2352345 8/1991

Data modificării statusului autorizației:

20/09/2024

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.