

ACTI-METHOXINE

Autorizat

- Sulfadimethoxine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ACTI-METHOXINE

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Capră

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Administrare orală

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Lapte. 6 zi
- Carne și organe. 12 zi

-

Oaie

- Lapte. 6 zi
- Carne și organe. 12 zi

-

Capră

- Lapte. 6 zi
- Carne și organe. 12 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Lapte. 6 zi
- Carne și organe. 12 zi

-

Oaie

- Lapte. 6 zi
- Carne și organe. 12 zi

-

Capră

- Lapte. 6 zi
- Carne și organe. 12 zi

Administrare orală:

-

Bovine

- Lapte. 6 zi
- Carne și organe. 12 zi

-

Oaie

- Lapte. 6 zi
- Carne și organe. 12 zi

-

Capră

- Lapte. 6 zi
- Carne și organe. 12 zi

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Lapte. 6 zi
- Carne și organe. 12 zi

-

Oaie

- Lapte. 6 zi
- Carne și organe. 12 zi

-

Capră

- Lapte. 6 zi
- 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:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [French](#)

Disponibile numai în [French](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Laboratoires Biove

Data autorizației de comercializare:

21/07/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratoires Biove

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/2205447 4/1992

Data modificării statusului autorizației:

21/07/2012

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.

Package Leaflet and Labelling

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

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