

SULFADIMIDIN BIOVETA, 20g, Prášek pro perorální roztok

Autorizat

- Sulfadimidine sodium

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

SULFADIMIDIN BIOVETA, 20g, Prášek pro perorální roztok

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Iepure

Porc

Oaie (miel)

Păsări (Galiforme/Anseriforme)

Vițel

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

20.00 gram(e) / 1.00 Sachet

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

-

Iepure

- Carne și organe. 15 zi

-

Porc

- Carne și organe. 15 zi

-

Oaie (miel)

- Carne și organe. 15 zi

-

Păsări (Galiforme/Anseriforme)

- Carne și organe. 15 zi

- Ou. no withdrawal period

Nepoužívat u nosnic, jejichž vejce jsou určena pro lidskou spotřebu.,

-:

-

Vițel

- Carne și organe. 15 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP51AG01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

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](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bioveta a.s.

Data autorizației de comercializare:

1/01/1969

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bioveta a.s.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

42/884/69-C

Data modificării statusului autorizației:

13/09/2016

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.

Prospectul

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

Etichetarea

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