

Riketron N 200 mg/ml + 40 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder, Schweine

Autorizat

- Trimethoprim
- Sulfadimidine sodium

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Riketron N 200 mg/ml + 40 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder, Schweine

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Cal

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
40.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
215.80 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 12 zi
- Lapte. 5 zi

-

Porc

- Carne și organe. 10 zi

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 12 zi
- Lapte. 5 zi

-

Cal

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

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Porc

- Carne și organe. 10 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01EW03

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](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Germany

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

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:

aniMedica GmbH

Data autorizației de comercializare:

29/07/1982

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

aniMedica GmbH
Industrial Veterinaria S.A.

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

2530.00.00

Data modificării statusului autorizației:

27/07/2002

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

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.