

Sulfadimidin 100% Pulver

Autorizat

- Sulfadimidine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Sulfadimidin 100% Pulver

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Câine

Capră

Oaie

Cal

Porc

Calea de administrare:

Administrare în furaje

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1000.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere orală

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

-

Bovine

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

-

Capră

- Lapte. 5 zi
- Carne și organe. 10 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 8 zi
- Lapte. 3 zi

-

Cal

- Carne și organe. 10 zi
- Lapte. no withdrawal period

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

-

Porc

- Carne și organe. 12 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01EQ03

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

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

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 Lituaniană Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Data autorizației de comercializare:

7/12/2002

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoritatea responsabilă:

Numărul autorizației:

6504636.00.00

Data modificării statusului autorizației:

7/12/2002

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.