

Sulfadimidine-Na, poeder voor oraal gebruik voor runderen, varkens en vleeskuikens

Oprávněný

- Sulfadimidine sodium

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Sulfadimidine-Na, poeder voor oraal gebruik voor runderen, varkens en vleeskuikens

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

Použitie nasypaním na krmivo

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Perorálny prášok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Podanie v pitnej vode:

-

Cattle

- Meat and offal. 12 day

-

Fowl

- Meat and offal. 15 day

-

Pig

- Meat and offal. 15 day

Použitie nasypaním na krmivo:

-

Cattle

- Meat and offal. 12 day

-

Fowl

- Meat and offal. 15 day

-

Pig

- Meat and offal. 15 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01EQ03

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Holandsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Dopharma Research B.V.

Dátum registrácie lieku:

1/10/1990

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Dopharma International B.V.

Zodpovedný orgán:

Medicines Evaluation Board

Číslo registrácie:

REG NL 1311

Dátum zmeny stavu registrácie:

2/06/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.