

SULFAMYCINE 150MG/G KONIS ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Oprávněný

- NEOMYCIN SULFATE
- Phthalylsulfathiazole

Identifikácia lieku

Názov lieku:

SULFAMYCINE 150MG/G KONIS ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

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

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

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

Cesta podania:

Perorálne použitie

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

33.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Prášok na perorálnu suspenziu

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Perorálne použitie:**

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 11 day

-

Cat

- Not applicable. no withdrawal period

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period

Perorálne použitie:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 11 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA07AA51

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:

Grécko

Opis balenia:

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Portugalsky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Ceva Sante Animale

Dátum registrácie lieku:

21/04/1983

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Provet S.A.

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

30537/15-04-2013/K-0078801

Dátum zmeny stavu registrácie:

29/05/2017

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