

PREMELANGE MEDICAMENTEUX Z 29

Ima dovoljenje za
promet

- Sulfadimethoxine
- Oxytetracycline

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

PREMELANGE MEDICAMENTEUX Z 29

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v English

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmacevtska oblika:

Predmešanica za zdravilno krmno mešanico

Karenca glede na pot uporabe:

Peroralna uporaba:

-

Sheep

- Meat and offal. 12 day

- Milk. no withdrawal period

La spécialité n'est pas destinée aux femelles laitières productrices de lait de consommation.

-

Rabbit

- All relevant tissues. 12 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ01AA56

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

France

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Huvepharma S.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

30/06/1992

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Huvepharma S.A.

Pristojni organ:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

FR/V/4618252 4/1992

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

30/06/2012

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.