

SULFALON

Godkänd

- Sulfadimethoxine

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

SULFALON

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Katt

Hund

Fjäderfä

Häst

Häst (sto)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 10 dygn
- Milk. 5 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 10 dygn

-

Fjäderfä

- Meat and offal. 12 dygn
- Eggs. no withdrawal period

En l'absence de LMR pour les œufs, ne pas utiliser chez les espèces pondeuses productrices d'œufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 10 dygn
- Milk. 5 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 10 dygn

-

Häst (sto)

- Milk. no withdrawal period

En l'absence de LMR pour le lait, ne pas utiliser chez les juments productrices de lait de consommation en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation dans les 2 mois qui précèdent la mise-bas.

-

Fjäderfä

- Meat and offal. 12 dygn
- Eggs. no withdrawal period

En l'absence de LMR pour les oeufs, ne pas utiliser chez les espèces pondeuses productrices d'oeufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01EQ09

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Frankrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac

Godkännandedatum:

11/07/1984

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Virbac

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/9778988 8/1984

Datum för ändring av godkännandestatus:

11/07/2009

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.