

ACTI-METHOXINE

Godkänd

- Sulfadimethoxine

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

ACTI-METHOXINE

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Get

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Oral 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

- Milk. 6 dygn
- Meat and offal. 12 dygn

-

Får

- Milk. 6 dygn
- Meat and offal. 12 dygn

-

Get

- Milk. 6 dygn
- Meat and offal. 12 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

- Milk. 6 dygn
- Meat and offal. 12 dygn

-

Får

- Milk. 6 dygn
- Meat and offal. 12 dygn

-

Get

- Milk. 6 dygn
- Meat and offal. 12 dygn

Oral användning:

-

Nöt

- Milk. 6 dygn
- Meat and offal. 12 dygn

-

Får

- Milk. 6 dygn
- Meat and offal. 12 dygn

-

Get

- Milk. 6 dygn
- Meat and offal. 12 dygn

Intravenös användning:

-

Nöt

- Milk. 6 dygn
- Meat and offal. 12 dygn

-

Får

- Milk. 6 dygn
- Meat and offal. 12 dygn

-

Get

- Milk. 6 dygn
- Meat and offal. 12 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01EQ09

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Frankrike

Tillgänglig 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:

Laboratoires Biove

Godkännandedatum:

21/07/1992

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

LABORATOIRES BIOVE

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/2205447 4/1992

Datum för ändring av godkännandestatus:

21/07/2012

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.

Bipacksedel och märkning

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