

# Antastmon 500/100 mg/g Pulver zum Eingeben für Rinder (Kälber), Schweine (Läufer, Ferkel), Pferde (Fohlen), Schafe (Lämmer), Ziegen (Lämmer), Hunde

Godkänd

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Antastmon 500/100 mg/g Pulver zum Eingeben für Rinder (Kälber), Schweine (Läufer, Ferkel), Pferde (Fohlen), Schafe (Lämmer), Ziegen (Lämmer), Hunde

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt (kalv)

Hund

Get (killing)

Får (lamm)

Häst (föl)

Svin (smågris)

**Administreringsväg:**

Användning i foder

Användning i dricksvatten

---

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Läkemedelsform:**

Oralt pulver

---

**Karenstid per administreringsväg:****Användning i foder:**

- 

**Nöt (kalv)**

- Meat and offal. 10 dygn

- 

**Häst (föl)**

- Meat and offal. 10 dygn

- 

**Svin (smågris)**

- Meat and offal. 10 dygn

**Användning i dricksvatten:**

- 

**Häst (föl)**

- Meat and offal. 10 dygn

- 

**Svin (smågris)**

- Meat and offal. 10 dygn

•

**Nöt (kalv)**

- Meat and offal. 10 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01EW10

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Tyskland

---

**Tillgänglig i:**

Tyskland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Godkännandedatum:**

24/09/2002

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Ansvarig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkännandenummer:**

6325386.00.00

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

24/09/2002

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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