

INTRADINE-INZ, 300MG\ML ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, πρόβατα, χοίρους, σκύλους και γάτες

Godkänd

- Sulfadimidine sodium

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

INTRADINE-INZ, 300MG\ML ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, πρόβατα, χοίρους, σκύλους και γάτες

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på engelska

Djurslag:

Nöt

Får

Svin

Hund

Katt

Administreringsväg:

Intravenös användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 16 dygn
- Milk. 156 timme

-

Får

- Meat and offal. 16 dygn
- Milk. no withdrawal period

Γάλα : Να μη χορηγείται σε πρόβατα τα οποία παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση.

-

Svin

- Meat and offal. 40 dygn

-

Hund

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

-

Katt

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 16 dygn
- Milk. 156 timme

-

Får

- Meat and offal. 16 dygn
- Milk. no withdrawal period

Γάλα : Να μη χορηγείται σε πρόβατα τα οποία παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση.

-

Svin

- Meat and offal. 40 dygn

-

Hund

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

-

Katt

- Meat and offal. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01EQ03

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Grekland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska portugisiska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Chellafarm Vet A.E.

Godkännandedatum:

12/03/1990

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsatser:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Ansvarig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkännandenummer:

8802/13-03-1990/K-0033501

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/08/2020

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