

PREMELANGE MEDICAMENTEUX Z 30

Godkänd

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

PREMELANGE MEDICAMENTEUX Z 30

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Får (lamm)

Får

Nöt (kalv)

Fjäderfä

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

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

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

Läkemedelsform:

Premix till medicinfoder

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

-

Nöt

- Milk. no withdrawal period

Voir rubrique « 3.1 - Espèce-cible », ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

-

Svin

- Meat and offal. 12 dygn

-

Får (lamm)

- Meat and offal. 12 dygn

-

Får

- Milk. no withdrawal period

Voir rubrique « 3.1 - Espèce-cible », ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 12 dygn

•

Fjäderfä

- Meat and offal. 12 dygn

- Eggs. no withdrawal period

En l'absence de LMR pour les œufs, ne pas utiliser chez les oiseaux pondeurs d'œufs ou destinés à la ponte d'œufs pour la consommation humaine, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01EW10

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Frankrike

Tillgänglig i:

Frankrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

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:

Huvepharma S.A.

Godkännandedatum:

6/08/1992

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Huvepharma S.A.

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/3585483 8/1992

Datum för ändring av godkännandestatus:

6/08/2012

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.