

CENSULFATRIM 200 mg/ml + 40 mg/ml solution for injection

Разрешен

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

CENSULFATRIM 200 mg/ml + 40 mg/ml solution for injection

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

кон

куче

котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 48 hour

•

свиня

- Meat and offal. 20 day

•

говеда

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 48 hour

Интравенозно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 48 hour

•

кон

- Meat and offal. 28 day
- Milk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in horses producing milk for human consumption.

•

свиня

- Meat and offal. 20 day

•

говеда

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 48 hour

•

кон

- Meat and offal. 28 day
- Milk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in horses producing milk for human consumption.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01EW10

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски
Налично само в Английски

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)

[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Cenavisa S.L.

Дата на разрешение за търговия:

12/06/2023

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Cenavisa S.L.

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на разрешението за търговия:

62567/13-06-2023/К-0256801

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

12/06/2023

Референтна държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)

[Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#)

[Norwegian](#)

Процедурен номер:

ES/V/0381/001

Засегната държава членка:

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.