

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

Registrováno

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Prase

Kůň

Pes

Kočka

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Maso. 12 day
- Mléko. 48 hour

-

Prase

- Maso. 20 day

-

Skot

- Maso. 12 day
- Mléko. 48 hour

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. 12 day
- Mléko. 48 hour

-

Kůň

- Maso. 28 day
- Mléko. no withdrawal period

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

-

Prase

- Maso. 20 day

-

Skot

- Maso. 12 day
- Mléko. 48 hour

-

Kůň

- Maso. 28 day
- Mléko. no withdrawal period

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

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01EW10

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Řecko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Cenavisa S.L.

Datum registrace:

12/06/2023

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Cenavisa S.L.

Příslušný orgán:

National Organization For Medicines

Registrační číslo:

62567/13-06-2023/K-0256801

Datum změny stavu registrace:

12/06/2023

Referenční členský stát:

Španělsko

Číslo procedury:

ES/V/0381/001

Dotčený členský stát:

Belgie Bulharsko Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[Řecko](#) [Maďarsko](#) [Irsko](#) [Itálie](#) [Lotyšsko](#) [Litva](#) [Polsko](#) [Portugalsko](#) [Rumunsko](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.