

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

Autoriseret

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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

Neuton Vet 200 mg/ml + 40 mg/ml injektionsvætska, lösning

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Hest

Hund

Kat

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 12 dag

- Milk. 48 hour

-

Svin

- Meat and offal. 20 dag

-

Kvæg

- Meat and offal. 12 dag

- Milk. 48 hour

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 12 dag

- Milk. 48 hour

-

Hest

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

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

-

Svin

- Meat and offal. 20 dag

-

Kvæg

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

-

Hest

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

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01EW10

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Cenavisa S.L.

Dato for markedsføringstilladelse:

19/12/2023

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Cenavisa S.L.

Ansvarlig myndighed:

Swedish Medical Products Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

64058

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

19/12/2023

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

ES/V/0381/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.