

# SULFACYCLINE

Zugelassen

- Sulfadimethoxine
- Trimethoprim

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

SULFACYCLINE

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Schwein

Schaf

Ziege

Pferd

Stute

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
186.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Milch. 6 Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Milch. 6 Tag

•

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Milch. 6 Tag

**intravenöse Anwendung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Milch. 6 Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

•

**Stute**

- Milch. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation.

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

- Milch. 6 Tag

•

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

- Milch. 6 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01EW09

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Frankreich

---

**Verfügbar in:**

Frankreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Laboratoires Biove

---

**Zulassungsdatum:**

1/10/1990

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratoires Biove

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/4618122 4/1990

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

18/12/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.