

Sultrim 200 mg/ml + 40 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Zugelassen

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Sultrim 200 mg/ml + 40 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Pferd

Rind

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

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

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

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 15 Tag
- Fleisch und Innereien. 6 Tag
- Fleisch und Innereien. 30 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 15 Tag
- Fleisch und Innereien. 6 Tag
- Fleisch und Innereien. 30 Tag

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 15 Tag
- Fleisch und Innereien. 6 Tag
- Fleisch und Innereien. 30 Tag
- Milch. 4 Tag

intramuskuläre Anwendung:

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 15 Tag
- Fleisch und Innereien. 30 Tag

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

-

Rind

- Milch. 4 Tag

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- Fleisch und Innereien. 30 Tag

- Milch. 4 Tag

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

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

QJ01EW13

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in polieren

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Zulassungsdatum:

14/12/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

2729

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/12/2017

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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