

# SULFACOX T, Perorální roztok

Zugelassen

- Trimethoprim
- Sulfadimidine sodium

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

SULFACOX T, Perorální roztok

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Saugkalb

Schaf, Lamm

Schwein

Hund

Huhn

Fasan

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Hase

Truthuhn

---

### **Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Trinkwasser

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

12.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Lösung zum Einnehmen

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart: zum Eingeben über das Trinkwasser:**

- 

#### **Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

- 

#### **Schaf, Lamm**

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

- 

#### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

- 

#### **Huhn**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- Egg. no withdrawal period

Nepoužívat u nosnic, jejichž vejce jsou určena pro lidskou spotřebu.,

- 

#### **Fasan**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

-

**Rabbit**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

•

**Hase**

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

•

**Truthuhn**

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

---

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

QJ01EW03

**Abgaberegung:**

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

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

**Zugelassen in:**

Tschechische Republik

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in tschechisch

Verfügbar nur in tschechisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

**Zulassungsinhaber:**

---

Pharmagal spol. s r.o.

---

**Zulassungsdatum:**

13/12/2002

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Pharmagal spol. s r.o.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Zulassungsnummer:**

96/083/02-C

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

13/12/2002

---

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.

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.