

SULPHIX, injekcinis tirpalas

Zugelassen

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Produktidentifikation

Arzneimittel:

SULPHIX, injekcinis tirpalas

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Ziege

Katze

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane 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:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Meat. 11 Tag

- Milch. 4 Tag

-

Schwein

- Meat. 14 Tag

-

Ziege

- Meat. 11 Tag

- Milch. 4 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Pferd

- Meat. 4 Tag

- Milch. no withdrawal period

Not authorized for use in mares, whose milk is used for human consumption.

-

Rind

- Meat. 4 Tag

- Milch. 4 Tag

-

Schwein

- Meat. 5 Tag

-

Ziege

- Meat. 4 Tag

- Milch. 4 Tag

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

QJ01EW13

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Litauen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

Verfügbar nur in litauisch

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](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zulassungsdatum:

26/06/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/08/1798/001-002

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/07/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

RV1798.pdf