

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

Zugelassen

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Pferd

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

- Milch. 48 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 20 Tag

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

- Milch. 48 Stunde

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

- Milch. 48 Stunde

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 20 Tag

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Milch. 48 Stunde

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 28 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

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

QJ01EW10

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Schweden

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:

Cenavisa S.L.

Zulassungsdatum:

19/12/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Cenavisa S.L.

Zuständige Behörde:

Swedish Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

64058

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/12/2023

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0381/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Tschechische Republik Dänemark Estland Griechenland
Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Polen Portugal Rumaenien Schweden

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.

Kombinierte Datei aller Dokumente

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