

SULPHIX, injekcinis tirpalas

Εγκεκριμένο

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

SULPHIX, injekcinis tirpalas

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Χοίρος

Αίγα

Γάτα

Άλογο

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Κρέας. 11 Ημέρα
- Milk. 4 Ημέρα

-

Χοίρος

- Κρέας. 14 Ημέρα

-

Αίγα

- Κρέας. 11 Ημέρα
- Milk. 4 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Άλογο

- Κρέας. 4 Ημέρα
- Milk. no withdrawal period

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

-

Βοοειδή

- Κρέας. 4 Ημέρα
- Milk. 4 Ημέρα

-

Χοίρος

- Κρέας. 5 Ημέρα

-

Αίγα

- Κρέας. 4 Ημέρα

- Milk. 4 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01EW13

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

26/06/2008

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Αρμόδια αρχή:

State Food And Veterinary Service

Αριθμός έγκρισης:

LT/2/08/1798/001-002

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

14/07/2013

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

RV1798.pdf