

# SULFACYCLINE

Autorizado

- Sulfadimethoxine
- Trimethoprim

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

SULFACYCLINE

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Porcino

Ovino

Caprino

Caballos

Yeguas

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
186.80 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
40.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

### **Tiempo de espera por vía de administración:**

#### **Vía intramuscular:**

- 

##### **Bovino**

- Meat and offal. 12 Día
- Milk. 6 Día

- 

##### **Porcino**

- Meat and offal. 12 Día

- 

##### **Ovino**

- Meat and offal. 12 Día
- Milk. 6 Día

- 

##### **Caprino**

- Meat and offal. 12 Día
- Milk. 6 Día

#### **Vía intravenosa:**

- 

##### **Bovino**

- Meat and offal. 12 Día
- Milk. 6 Día

- 

##### **Porcino**

- Meat and offal. 12 Día

•

**Caballos**

- Meat and offal. 12 Día

•

**Yeguas**

- Milk. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation.

•

**Ovino**

- Meat and offal. 12 Día

- Milk. 6 Día

•

**Caprino**

- Meat and offal. 12 Día

- Milk. 6 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01EW09

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Francia

---

**Disponible en:**

Francia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Laboratoires Biove

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

1/10/1990

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratoires Biove

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/4618122 4/1990

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

18/12/2023

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.