

# Prisulfan 200 mg / 40 mg/ml Injektionslösung für Tiere

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Prisulfan 200 mg / 40 mg/ml Injektionslösung für Tiere

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Ovino

Caballos

Porcino

Perros

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

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

Disponible únicamente en [English](#)  
200.00 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

15-24 mg Gesamtwirkstoff (Trimethoprim+Sulfadiazin) /kg KGW/ Tag, Achtung:  
Besonderheiten siehe Fachinformation!

- Milk. 5 Día

15-24 mg Gesamtwirkstoff (Trimethoprim+Sulfadiazin) /kg KGW/ Tag, Achtung:  
Besonderheiten siehe Fachinformation!

- 

#### **Ovino**

- Meat and offal. 18 Día

15-24 mg Gesamtwirkstoff (Trimethoprim+Sulfadiazin) /kg KGW/ Tag, Achtung:  
Besonderheiten siehe Fachinformation!

- Milk. 3 Día

15-24 mg Gesamtwirkstoff (Trimethoprim+Sulfadiazin) /kg KGW/ Tag, Achtung:  
Besonderheiten siehe Fachinformation!

- 

#### **Caballos**

- Meat and offal. 10 Día

15-24 mg Gesamtwirkstoff (Trimethoprim+Sulfadiazin) /kg KGW/ Tag, Achtung:  
Besonderheiten siehe Fachinformation!

•

### **Porcino**

- Meat and offal. 12 Día

15-24 mg Gesamtwirkstoff (Trimethoprim+Sulfadiazin) /kg KGW/ Tag, Achtung:  
Besonderheiten siehe Fachinformation!

### **Vía intravenosa:**

•

### **Bovino**

- Meat and offal. 12 Día

15-24 mg Gesamtwirkstoff (Trimethoprim+Sulfadiazin) /kg KGW/ Tag, Achtung:  
Besonderheiten siehe Fachinformation!

- Milk. 5 Día

15-24 mg Gesamtwirkstoff (Trimethoprim+Sulfadiazin) /kg KGW/ Tag, Achtung:  
Besonderheiten siehe Fachinformation!

•

### **Ovino**

- Meat and offal. 18 Día

15-24 mg Gesamtwirkstoff (Trimethoprim+Sulfadiazin) /kg KGW/ Tag, Achtung:  
Besonderheiten siehe Fachinformation!

- Milk. 3 Día

15-24 mg Gesamtwirkstoff (Trimethoprim+Sulfadiazin) /kg KGW/ Tag, Achtung:  
Besonderheiten siehe Fachinformation!

•

### **Caballos**

- Meat and offal. 10 Día

15-24 mg Gesamtwirkstoff (Trimethoprim+Sulfadiazin) /kg KGW/ Tag, Achtung: Besonderheiten siehe Fachinformation!

•

### **Porcino**

- Meat and offal. 12 Día

15-24 mg Gesamtwirkstoff (Trimethoprim+Sulfadiazin) /kg KGW/ Tag, Achtung: Besonderheiten siehe Fachinformation!

---

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

QJ01EW10

---

## **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:**

Austria

---

## **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

---

## **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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

29/06/1995

---

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

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autoridad responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número de autorización:**

8-00247

---

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

29/06/1995

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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