

Sultrivet 200+40 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Sultrivet 200+40 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Caballos

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Vía intramuscular

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 intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 6 Día
- Meat and offal. 6 Día
- Meat and offal. 6 Día
- Meat and offal. 6 Día
- Milk. 4 Día
- Milk. 4 Día
- Milk. 4 Día
- Milk. 4 Día
- Milk. 4 Día
- Milk. 4 Día
- Milk. 4 Día
- Milk. 4 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 6 Día
- Meat and offal. 6 Día
- Meat and offal. 6 Día
- Meat and offal. 6 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 6 Día
- Meat and offal. 6 Día
- Meat and offal. 6 Día
- Meat and offal. 6 Día

Vía subcutánea:

•

Caballos

- Meat and offal. 30 Día
- Meat and offal. 30 Día
- Meat and offal. 30 Día
- Meat and offal. 30 Día

•

Bovino

- Meat and offal. 30 Día
- Meat and offal. 30 Día
- Meat and offal. 30 Día
- Meat and offal. 30 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 30 Día
- Meat and offal. 30 Día
- Meat and offal. 30 Día
- Meat and offal. 30 Día

Vía intramuscular:

•

Caballos

- Meat and offal. 15 Día ved injektion af mindre end 4 ml

- Meat and offal. 15 Días ved injektion af mindre end 4 ml
- Meat and offal. 15 Días ved injektion af mindre end 4 ml
- Meat and offal. 15 Días ved injektion af mindre end 4 ml
- Meat and offal. 30 Días ved injektion af mere end 4 ml
- Meat and offal. 30 Días ved injektion af mere end 4 ml
- Meat and offal. 30 Días ved injektion af mere end 4 ml
- Meat and offal. 30 Días ved injektion af mere end 4 ml

•

Bovino

- Meat and offal. 15 Días ved i.m. injektion af op til 4 ml
- Meat and offal. 15 Días ved i.m. injektion af op til 4 ml
- Meat and offal. 15 Días ved i.m. injektion af op til 4 ml
- Meat and offal. 15 Días ved i.m. injektion af op til 4 ml
- Meat and offal. 30 Días ved i.m. injektion af mere end 4 ml
- Meat and offal. 30 Días ved i.m. injektion af mere end 4 ml
- Meat and offal. 30 Días ved i.m. injektion af mere end 4 ml
- Meat and offal. 30 Días ved i.m. injektion af mere end 4 ml
- Milk. 4 Días
- Milk. 4 Días
- Milk. 4 Días
- Milk. 4 Días

•

Porcino

- Meat and offal. 30 Día ved i.m. injektion af mere end 4 ml
- Meat and offal. 30 Día ved i.m. injektion af mere end 4 ml
- Meat and offal. 30 Día ved i.m. injektion af mere end 4 ml
- Meat and offal. 30 Día ved i.m. injektion af mere end 4 ml
- Meat and offal. 15 Día ved i.m. injektion af op til 4 ml
- Meat and offal. 15 Día ved i.m. injektion af op til 4 ml
- Meat and offal. 15 Día ved i.m. injektion af op til 4 ml
- Meat and offal. 15 Día ved i.m. injektion af op til 4 ml

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

QJ01EW13

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:

Dinamarca

Disponible en:

Dinamarca

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Danish](#)

Disponible únicamente en [Danish](#)

Disponible únicamente en [Danish](#)

Disponible únicamente en [Danish](#)

Disponible únicamente en [Danish](#)

Disponible únicamente en [Danish](#)

Disponible únicamente en [Danish](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Biovet ApS

Fecha de autorización de comercialización:

21/02/2022

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

65106

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/02/2022

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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