

SULFAPRIM, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, cani e gatti

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfadimethoxine sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SULFAPRIM, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, cani e gatti

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Gatos

Porcino

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

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. 20 Día
- Milk. 96 Hora(s)

-

Perros

-

Gatos

-

Porcino

- Meat and offal. 16 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 30 Día

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 20 Día

- Milk. 96 Hora(s)

-

Perros

-

Gatos

-

Porcino

- Meat and offal. 16 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 30 Día

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

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:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

29/06/1979

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/12/1989

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

Documentos

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093411>