

Sultrim 200 mg/ml + 40 mg/ml

Roztwór do wstrzykiwań

Autorisé

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Sultrim 200 mg/ml + 40 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Cheval

Bovins

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

•

Porc

- Viande et abats. 15 day
- Viande et abats. 6 day
- Viande et abats. 30 day

•

Cheval

- Viande et abats. 15 day
- Viande et abats. 6 day
- Viande et abats. 30 day

•

Bovins

- Viande et abats. 15 day
- Viande et abats. 6 day
- Viande et abats. 30 day
- Lait. 4 day

Voie intramusculaire:

•

Porc

- Viande et abats. 15 day
- Viande et abats. 30 day

- Viande et abats. 6 day

•

Cheval

- Viande et abats. 30 day

- Viande et abats. 15 day

- Viande et abats. 6 day

•

Bovins

- Lait. 4 day

- Viande et abats. 6 day

- Viande et abats. 30 day

- Viande et abats. 15 day

Voie intraveineuse:

•

Porc

- Viande et abats. 6 day

- Viande et abats. 15 day

- Viande et abats. 30 day

•

Cheval

- Viande et abats. 15 day

- Viande et abats. 6 day

- Viande et abats. 30 day

•

Bovins

- Viande et abats. 6 day

- Viande et abats. 30 day

- Lait. 4 day

- Viande et abats. 15 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01EW13

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pologne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Polish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/12/2017

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

2729

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/12/2017

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.