

Sulphix

Autorisé

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Sulphix

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Chèvre

Cheval

Porc

Chat

Cobaye

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

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

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

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Lait. 4 day
- Viande et abats. 4 day

-

Chèvre

- Lait. 4 day
- Viande et abats. 4 day

-

Cheval

- Viande et abats. 4 day
- Lait. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Porc

- Viande et abats. 5 day

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Lait. 4 day
- Viande et abats. 11 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 11 day
- Lait. 4 day

-

Porc

- Viande et abats. 14 day

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

QJ01EW13

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)
Disponible uniquement en [German](#)
Disponible uniquement en [German](#)
Disponible uniquement en [German](#)
Disponible uniquement en [German](#)
Disponible uniquement en [German](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/09/2003

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

6856907.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/09/2003

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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