

Vanasulf 200 mg/ 40 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Odobreno

- Sulfamethoxazole
- Trimethoprim

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Vanasulf 200 mg/ 40 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Intravenski

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

200.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

40.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Cattle

- Meat and offal. 6 day

16-24 mg Gesamtwirkstoff (Sulfamethoxazol+Trimethoprim)/kg KGW/Tag

- Milk. 96 sat

16-24 mg Gesamtwirkstoff (Sulfamethoxazol+Trimethoprim)/kg KGW/Tag

-

Cattle (pre-ruminant)

- Meat and offal. 8 day

16-24 mg Gesamtwirkstoff (Sulfamethoxazol+Trimethoprim)/kg KGW/Tag

-

Horse

- Meat and offal. 6 day

16-24 mg Gesamtwirkstoff (Sulfamethoxazol+Trimethoprim)/kg KGW/Tag, Achtung: Besonderheiten siehe Fachinformation!

-

Pig

- Meat and offal. 7 day

16-24 mg Gesamtwirkstoff (Sulfamethoxazol+Trimethoprim)/kg KGW/Tag

Intravenski:

-

Cattle

- Meat and offal. 6 day

16-24 mg Gesamtwirkstoff (Sulfamethoxazol+Trimethoprim)/kg KGW/Tag

- Milk. 96 sat

16-24 mg Gesamtwirkstoff (Sulfamethoxazol+Trimethoprim)/kg KGW/Tag

-

Cattle (pre-ruminant)

- Meat and offal. 8 day

16-24 mg Gesamtwirkstoff (Sulfamethoxazol+Trimethoprim)/kg KGW/Tag

-

Horse

- Meat and offal. 6 day

16-24 mg Gesamtwirkstoff (Sulfamethoxazol+Trimethoprim)/kg KGW/Tag, Achtung: Besonderheiten siehe Fachinformation!

-

Pig

- Meat and offal. 7 day

16-24 mg Gesamtwirkstoff (Sulfamethoxazol+Trimethoprim)/kg KGW/Tag

Supkutano:

•

Cattle

- Meat and offal. 6 day

16-24 mg Gesamtwirkstoff (Sulfamethoxazol+Trimethoprim)/kg KGW/Tag

- Milk. 96 sat

16-24 mg Gesamtwirkstoff (Sulfamethoxazol+Trimethoprim)/kg KGW/Tag

•

Cattle (pre-ruminant)

- Meat and offal. 8 day

16-24 mg Gesamtwirkstoff (Sulfamethoxazol+Trimethoprim)/kg KGW/Tag

•

Horse

- Meat and offal. 6 day

16-24 mg Gesamtwirkstoff (Sulfamethoxazol+Trimethoprim)/kg KGW/Tag, Achtung:
Besonderheiten siehe Fachinformation!

•

Pig

- Meat and offal. 7 day

16-24 mg Gesamtwirkstoff (Sulfamethoxazol+Trimethoprim)/kg KGW/Tag

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01EW11

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u njemački

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski latvijski Norwegian

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Vana Ges.m.b.H.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

29/03/1984

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Vana Ges.m.b.H.

Nadležno tijelo:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Broj odobrenja:

8-00017

Datum promjene statusa odobrenja:

29/03/1984

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.