

Sultrivet 200+40 mg/ml injekcijsvæske, opløsning

Odobreno

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Sultrivet 200+40 mg/ml injekcijsvæske, opløsning

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](#) [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:

Intravenski

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
40.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
200.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intravenski:

-

Cattle

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

-

Pig

- Meat and offal. 6 day

•

Horse

- Meat and offal. 6 day

Supkutano:

•

Horse

- Meat and offal. 30 day

•

Cattle

- Meat and offal. 30 day

•

Pig

- Meat and offal. 30 day
- Meat and offal. 30 day
- Meat and offal. 30 day

- Meat and offal. 30 day

Intramuskulær:

•

Horse

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

•

Cattle

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

- Milk. 4 day
- Milk. 4 day
- Milk. 4 day
- Milk. 4 day

•

Pig

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

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01EW13

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](#)

Dostupan u:

Denmark

Opis paketa:

Dostupan samo u [danski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Biovet ApS

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

21/02/2022

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Nadležno tijelo:

Danish Medicines Agency

Broj odobrenja:

65106

Datum promjene statusa odobrenja:

21/02/2022

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

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