

Sultrim 200 mg/ml + 40 mg/ml

Roztwór do wstrzykiwań

Heimilað

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Hestur

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 15 dagar
- Kjöt og innmatur. 6 dagar
- Kjöt og innmatur. 30 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 15 dagar
- Kjöt og innmatur. 6 dagar
- Kjöt og innmatur. 30 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 15 dagar
- Kjöt og innmatur. 6 dagar
- Kjöt og innmatur. 30 dagar
- Mjólk. 4 dagar

Til notkunar í vöðva:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 15 dagar
- Kjöt og innmatur. 30 dagar

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

-

Nautgripir

- Mjólk. 4 dagar

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

- Mjólk. 4 dagar

- Kjöt og innmatur. 15 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01EW13

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Pólland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [Polish](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Dagsetning markaðsleyfis:

14/12/2017

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

Dagsetning á breytingu stöðu:

14/12/2017

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.