

CENSULFATRIM 200 mg/ml + 40 mg/ml solution for injection

Heimilað

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

CENSULFATRIM 200 mg/ml + 40 mg/ml solution for injection

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Hestur

Hundur

Köttur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

- Mjólk. 48 klukkustundir

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 20 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

- Mjólk. 48 klukkustundir

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

- Mjólk. 48 klukkustundir

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 28 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in horses producing milk for human consumption.

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 20 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 12 dagar
- Mjólk. 48 klukkustundir

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 28 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in horses producing milk for human consumption.

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

QJ01EW10

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Svíþjóð

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Cenavisa S.L.

Dagsetning markaðsleyfis:

19/12/2023

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Cenavisa S.L.

Ábyrgt yfirvald:

Swedish Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

64058

Dagsetning á breytingu stöðu:

19/12/2023

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0381/001

Þáttökulönd (CMS):

Belgía Búlgaría Tékkland Danmörk Eistland Grikkland Ungverjaland Írland
Ítalía Lettland Litáen Pólland Portúgal Rúmenía Svíþjóð

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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

Combined File of all Documents

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