

Sultrivet 200+40 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Autorizzato

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Sultrivet 200+40 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English
40.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English
200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

•

bovini

- carni e frattaglie. 6 giorno
- carni e frattaglie. 6 giorno
- carni e frattaglie. 6 giorno
- carni e frattaglie. 6 giorno
- latte. 4 giorno
- latte. 4 giorno
- latte. 4 giorno
- latte. 4 giorno
- latte. 4 giorno
- latte. 4 giorno
- latte. 4 giorno
- latte. 4 giorno
- latte. 4 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 6 giorno
- carni e frattaglie. 6 giorno
- carni e frattaglie. 6 giorno
- carni e frattaglie. 6 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 6 giorno
- carni e frattaglie. 6 giorno
- carni e frattaglie. 6 giorno
- carni e frattaglie. 6 giorno

Uso sottocutaneo:

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 30 giorno
- carni e frattaglie. 30 giorno
- carni e frattaglie. 30 giorno
- carni e frattaglie. 30 giorno

•

bovini

- carni e frattaglie. 30 giorno
- carni e frattaglie. 30 giorno
- carni e frattaglie. 30 giorno
- carni e frattaglie. 30 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 30 giorno
- carni e frattaglie. 30 giorno
- carni e frattaglie. 30 giorno
- carni e frattaglie. 30 giorno

Uso intramuscolare:

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 15 giorno ved iniektion af mindre end 4 ml

- carni e frattaglie. 15 giorno ved iniektion af mindre end 4 ml
- carni e frattaglie. 15 giorno ved iniektion af mindre end 4 ml
- carni e frattaglie. 15 giorno ved iniektion af mindre end 4 ml
- carni e frattaglie. 30 giorno ved iniektion af mere end 4 ml
- carni e frattaglie. 30 giorno ved iniektion af mere end 4 ml
- carni e frattaglie. 30 giorno ved iniektion af mere end 4 ml
- carni e frattaglie. 30 giorno ved iniektion af mere end 4 ml

•

bovini

- carni e frattaglie. 15 giorno ved i.m. iniektion af op til 4 ml
- carni e frattaglie. 15 giorno ved i.m. iniektion af op til 4 ml
- carni e frattaglie. 15 giorno ved i.m. iniektion af op til 4 ml
- carni e frattaglie. 15 giorno ved i.m. iniektion af op til 4 ml
- carni e frattaglie. 30 giorno ved i.m. iniektion af mere end 4 ml
- carni e frattaglie. 30 giorno ved i.m. iniektion af mere end 4 ml
- carni e frattaglie. 30 giorno ved i.m. iniektion af mere end 4 ml
- carni e frattaglie. 30 giorno ved i.m. iniektion af mere end 4 ml
- latte. 4 giorno
- latte. 4 giorno
- latte. 4 giorno
- latte. 4 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 30 giorno ved i.m. iniektion af mere end 4 ml
- carni e frattaglie. 30 giorno ved i.m. iniektion af mere end 4 ml
- carni e frattaglie. 30 giorno ved i.m. iniektion af mere end 4 ml
- carni e frattaglie. 30 giorno ved i.m. iniektion af mere end 4 ml
- carni e frattaglie. 15 giorno ved i.m. iniektion af op til 4 ml
- carni e frattaglie. 15 giorno ved i.m. iniektion af op til 4 ml
- carni e frattaglie. 15 giorno ved i.m. iniektion af op til 4 ml
- carni e frattaglie. 15 giorno ved i.m. iniektion af op til 4 ml

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01EW13

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Danimarca

Disponibile in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Biovet ApS

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/02/2022

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

65106

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/02/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.