

SULFAPRIM, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, cani e gatti

Autorizzato

- Trimethoprim
- Sulfadimethoxine sodium

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

SULFAPRIM, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, cani e gatti

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cane

Gatto

Suino

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

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 intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 20 giorno

- latte. 96 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 16 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 30 giorno

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 20 giorno

- latte. 96 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 16 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 30 giorno

Usò non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

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

QJ01EW09

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

SOLUZIONE INIETTABILE FLACONE DA 1000 ML

SOLUZIONE INIETTABILE FLACONE 100 ML

SOLUZIONE INIETTABILE FLAC. 250 ML

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

29/06/1979

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/12/1989

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti