

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

Registruotas

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kiaulė

Žirgas

Galvijai

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų
200.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
40.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti po oda:

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 15 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 30 d.

•

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 15 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 30 d.

•

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 15 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 30 d.
- Pienas. 4 d.

Leisti į raumenis:

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 15 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 30 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

•

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 30 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 15 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

•

Galvijai

- Pienas. 4 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 30 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 15 d.

Leisti į veną:

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 15 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 30 d.

•

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 15 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 30 d.

•

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 30 d.

- Pienas. 4 d.

- Skerdiena ir subproduktai. 15 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01EW13

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Lenkų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Italų Latvių Norwegian

Registruotojas:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Rinkodaros leidimo data:

14/12/2017

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Atsakinga institucija:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registracijos numeris:

2729

Registracijos statuso pasikeitimo data:

14/12/2017

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.