

Sultrivet 200+40 mg/ml injekcijosvæske, opløsning

Registruotas

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Sultrivet 200+40 mg/ml injekcijosvæske, opløsning

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Žirgas

Naudojimo būdas:

Leisti į veną

Leisti po oda

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų
40.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
200.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į veną:

•

Galvijai

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

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

•

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

Leisti po oda:

•

Žirgas

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

•

Galvijai

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

•

Kiaulė

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

Leisti į raumenis:

•

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 15 d. ved injektion af mindre end 4 ml

- Skerdiena ir subproduktai. 15 d. ved injektion af mindre end 4 ml
- Skerdiena ir subproduktai. 15 d. ved injektion af mindre end 4 ml
- Skerdiena ir subproduktai. 15 d. ved injektion af mindre end 4 ml
- Skerdiena ir subproduktai. 30 d. ved injektion af mere end 4 ml
- Skerdiena ir subproduktai. 30 d. ved injektion af mere end 4 ml
- Skerdiena ir subproduktai. 30 d. ved injektion af mere end 4 ml
- Skerdiena ir subproduktai. 30 d. ved injektion af mere end 4 ml

•

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 15 d. ved i.m. injektion af op til 4 ml
- Skerdiena ir subproduktai. 15 d. ved i.m. injektion af op til 4 ml
- Skerdiena ir subproduktai. 15 d. ved i.m. injektion af op til 4 ml
- Skerdiena ir subproduktai. 15 d. ved i.m. injektion af op til 4 ml
- Skerdiena ir subproduktai. 30 d. ved i.m. injektion af mere end 4 ml
- Skerdiena ir subproduktai. 30 d. ved i.m. injektion af mere end 4 ml
- Skerdiena ir subproduktai. 30 d. ved i.m. injektion af mere end 4 ml
- Skerdiena ir subproduktai. 30 d. ved i.m. injektion af mere end 4 ml
- Pienas. 4 d.
- Pienas. 4 d.
- Pienas. 4 d.
- Pienas. 4 d.

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 30 d. ved i.m. injekcion af mere end 4 ml
- Skerdiena ir subproduktai. 30 d. ved i.m. injekcion af mere end 4 ml
- Skerdiena ir subproduktai. 30 d. ved i.m. injekcion af mere end 4 ml
- Skerdiena ir subproduktai. 30 d. ved i.m. injekcion af mere end 4 ml
- Skerdiena ir subproduktai. 15 d. ved i.m. injekcion af op til 4 ml
- Skerdiena ir subproduktai. 15 d. ved i.m. injekcion af op til 4 ml
- Skerdiena ir subproduktai. 15 d. ved i.m. injekcion af op til 4 ml
- Skerdiena ir subproduktai. 15 d. ved i.m. injekcion af op til 4 ml

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

Galima įsigyti:

Denmark

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Danų

Pateikiama tik Danų

Pateikiama tik Danų

Pateikiama tik Danų

Pateikiama tik [Danų](#)

Pateikiama tik [Danų](#)

Pateikiama tik [Danų](#)

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:

Biovet ApS

Rinkodaros leidimo data:

21/02/2022

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Atsakinga institucija:

Danish Medicines Agency

Registracijos numeris:

65106

Registracijos statuso pasikeitimo data:

21/02/2022

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

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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