

SULFACYCLINE

Atļautas

- Sulfadimethoxine
- Trimethoprim

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

SULFACYCLINE

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Cūka

Aita

Kaza

Zirgs

Zirgs (ķēve)

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

intravenozai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English
186.80 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai English
40.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intramuskulārai lietošanai:

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena
- Piens. 6 diena

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena

•

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena
- Piens. 6 diena

•

Kaza

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena
- Piens. 6 diena

intravenozai lietošanai:

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena
- Piens. 6 diena

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena

•

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena

•

Zirgs (ķēve)

- Piens. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine, en lactation ou en période de tarissement ni chez les futures productrices de lait de consommation.

•

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena

- Piens. 6 diena

•

Kaza

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena

- Piens. 6 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01EW09

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

France

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Laboratoires Biove

Tirdzniecības atļaujas datums:

1/10/1990

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Laboratoires Biove

Atbildīgā iestāde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Atļaujas numurs:

FR/V/4618122 4/1990

Atļaujas statusa maiņas datums:

18/12/2023

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.