

CENSULFATRIM 200 mg/ml + 40 mg/ml solution for injection

Atļautas

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

CENSULFATRIM 200 mg/ml + 40 mg/ml solution for injection

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Cūka

Zirgs

Suns

Kaķis

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

intravenozai lietošanai

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

40.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

200.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intramuskulārai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena
- Piens. 48 stunda

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 20 diena

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena
- Piens. 48 stunda

intravenozai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena
- Piens. 48 stunda

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 28 diena
- Piens. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in horses producing milk for human consumption.

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 20 diena

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 12 diena
- Piens. 48 stunda

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 28 diena
- Piens. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in horses producing milk for human consumption.

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01EW10

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](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Cenavisa S.L.

Tirdzniecības atļaujas datums:

7/08/2023

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Cenavisa S.L.

Atbildīgā iestāde:

Danish Medicines Agency

Atļaujas numurs:

68694

Atļaujas statusa maiņas datums:

7/08/2023

Atsauces dalībvalsts:

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

Procedūras numurs:

ES/V/0381/001

Attiecīgās dalībvalstis:

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

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

Čehija

Zāļu apraksts

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

Lietošanas instrukcija

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

Marķējuma teksts

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

Visu dokumentu apvienotais fails

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