

Vanasulf 200 mg/ 40 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Awtorizzat

- Sulfamethoxazole
- Trimethoprim

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Vanasulf 200 mg/ 40 mg/ml - Injektionslösung für Tiere

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Użu għal ġol-vini

Użu għal taħt il-ġilda

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi Ingliz

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi Ingliz

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-injezzjoni

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**Użu għal ġol-muskoli:**

-

Cattle

- Meat and offal. 6 day

16-24 mg Gesamtwirkstoff (Sulfamethoxazol+Trimethoprim)/kg KGW/Tag

- Milk. 96 hour

16-24 mg Gesamtwirkstoff (Sulfamethoxazol+Trimethoprim)/kg KGW/Tag

-

Cattle (pre-ruminant)

- Meat and offal. 8 day

16-24 mg Gesamtwirkstoff (Sulfamethoxazol+Trimethoprim)/kg KGW/Tag

-

Horse

- Meat and offal. 6 day

16-24 mg Gesamtwirkstoff (Sulfamethoxazol+Trimethoprim)/kg KGW/Tag, Achtung: Besonderheiten siehe Fachinformation!

-

Pig

- Meat and offal. 7 day

16-24 mg Gesamtwirkstoff (Sulfamethoxazol+Trimethoprim)/kg KGW/Tag

Użu għal ġol-vini:

-

Cattle

- Meat and offal. 6 day

16-24 mg Gesamtwirkstoff (Sulfamethoxazol+Trimethoprim)/kg KGW/Tag

- Milk. 96 hour

16-24 mg Gesamtwirkstoff (Sulfamethoxazol+Trimethoprim)/kg KGW/Tag

-

Cattle (pre-ruminant)

- Meat and offal. 8 day

16-24 mg Gesamtwirkstoff (Sulfamethoxazol+Trimethoprim)/kg KGW/Tag

-

Horse

- Meat and offal. 6 day

16-24 mg Gesamtwirkstoff (Sulfamethoxazol+Trimethoprim)/kg KGW/Tag, Achtung: Besonderheiten siehe Fachinformation!

-

Pig

- Meat and offal. 7 day

16-24 mg Gesamtwirkstoff (Sulfamethoxazol+Trimethoprim)/kg KGW/Tag

Użu għal taħt il-ġilda:

-

Cattle

- Meat and offal. 6 day

16-24 mg Gesamtwirkstoff (Sulfamethoxazol+Trimethoprim)/kg KGW/Tag

- Milk. 96 hour

16-24 mg Gesamtwirkstoff (Sulfamethoxazol+Trimethoprim)/kg KGW/Tag

-

Cattle (pre-ruminant)

- Meat and offal. 8 day

16-24 mg Gesamtwirkstoff (Sulfamethoxazol+Trimethoprim)/kg KGW/Tag

-

Horse

- Meat and offal. 6 day

16-24 mg Gesamtwirkstoff (Sulfamethoxazol+Trimethoprim)/kg KGW/Tag, Achtung: Besonderheiten siehe Fachinformation!

-

Pig

- Meat and offal. 7 day

16-24 mg Gesamtwirkstoff (Sulfamethoxazol+Trimethoprim)/kg KGW/Tag

Kodiči veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01EW11

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ĉek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Ġermaniż](#)

Tagħrif addizzjonali**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#)
[Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Vana Ges.m.b.H.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

29/03/1984

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Vana Ges.m.b.H.

Awtorità responsabbli:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numru tal-awtorizzazzjoni:

8-00017

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

29/03/1984

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

Dokumenti

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.