

Prisulfan 200 mg / 40 mg/ml Injektionslösung für Tiere

Awtorizzat

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Prisulfan 200 mg / 40 mg/ml Injektionslösung für Tiere

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

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

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

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

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

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [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

Detalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi Ingliz
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi Ingliz
200.00 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. 12 day

15-24 mg Gesamtwirkstoff (Trimethoprim+Sulfadiazin) /kg KGW/ Tag, Achtung:
Besonderheiten siehe Fachinformation!

- Milk. 5 day

15-24 mg Gesamtwirkstoff (Trimethoprim+Sulfadiazin) /kg KGW/ Tag, Achtung:
Besonderheiten siehe Fachinformation!

•

Sheep

- Meat and offal. 18 day

15-24 mg Gesamtwirkstoff (Trimethoprim+Sulfadiazin) /kg KGW/ Tag, Achtung:
Besonderheiten siehe Fachinformation!

- Milk. 3 day

15-24 mg Gesamtwirkstoff (Trimethoprim+Sulfadiazin) /kg KGW/ Tag, Achtung:
Besonderheiten siehe Fachinformation!

•

Horse

- Meat and offal. 10 day

15-24 mg Gesamtwirkstoff (Trimethoprim+Sulfadiazin) /kg KGW/ Tag, Achtung:
Besonderheiten siehe Fachinformation!

•

Pig

- Meat and offal. 12 day

15-24 mg Gesamtwirkstoff (Trimethoprim+Sulfadiazin) /kg KGW/ Tag, Achtung:
Besonderheiten siehe Fachinformation!

Užu għal ġol-vini:

•

Cattle

- Meat and offal. 12 day

15-24 mg Gesamtwirkstoff (Trimethoprim+Sulfadiazin) /kg KGW/ Tag, Achtung:
Besonderheiten siehe Fachinformation!

- Milk. 5 day

15-24 mg Gesamtwirkstoff (Trimethoprim+Sulfadiazin) /kg KGW/ Tag, Achtung:
Besonderheiten siehe Fachinformation!

•

Sheep

- Meat and offal. 18 day

15-24 mg Gesamtwirkstoff (Trimethoprim+Sulfadiazin) /kg KGW/ Tag, Achtung:
Besonderheiten siehe Fachinformation!

- Milk. 3 day

15-24 mg Gesamtwirkstoff (Trimethoprim+Sulfadiazin) /kg KGW/ Tag, Achtung:
Besonderheiten siehe Fachinformation!

•

Horse

- Meat and offal. 10 day

15-24 mg Gesamtwirkstoff (Trimethoprim+Sulfadiazin) /kg KGW/ Tag, Achtung:
Besonderheiten siehe Fachinformation!

•

Pig

- Meat and offal. 12 day

15-24 mg Gesamtwirkstoff (Trimethoprim+Sulfadiazin) /kg KGW/ Tag, Achtung:
Besonderheiten siehe Fachinformation!

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01EW10

Status legali tal-provvista:

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

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

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

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Ġermaniż](#)

Disponibbli biss fi [Ġermaniż](#)

Disponibbli biss fi [Ġermaniż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#)
[Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

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

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

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

29/06/1995

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited
Norbrook Laboratories Limited

Awtorità responsabbli:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numru tal-awtorizzazzjoni:

8-00247

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

29/06/1995

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.