

SULFAPRIM, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, cani e gatti

Toegelaten

- Trimethoprim
- Sulfadimethoxine sodium

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

SULFAPRIM, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, cani e gatti

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Hond

Kat

Varken

Paard

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 20 day

- Milk. 96 hour

-

Varken

- Meat and offal. 16 day

-

Paard

- Meat and offal. 30 day

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 20 day

- Milk. 96 hour

-

Varken

- Meat and offal. 16 day

•

Paard

- Meat and offal. 30 day

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01EW09

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Handelsvergunningsdatum:

29/06/1979

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

22/12/1989

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.