

SULFACYCLINE

Dopuszczony

- Sulfadimethoxine
- Trimethoprim

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

SULFACYCLINE

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#)

szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki
angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński
szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie dożylnie

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
186.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Cattle

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 6 day

-

Pig

- Meat and offal. 12 day

-

Sheep

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 6 day

-

Goat

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 6 day

Podanie dożylne:

-

Cattle

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 6 day

-

Pig

- Meat and offal. 12 day

-

Horse

- Meat and offal. 12 day

-

Horse (mare)

- Milk. 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.

-

Sheep

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 6 day

-

Goat

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 6 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01EW09

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

France

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Dostępne wyłącznie w francuski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Laboratoires Biove

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

1/10/1990

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Laboratoires Biove

Organ odpowiedzialny:

Numer pozwolenia:

FR/V/4618122 4/1990

Data zmiany statusu pozwolenia:

18/12/2023

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.