

Sultrim 200 mg/ml + 40 mg/ml

Roztwór do wstrzykiwań

Dopuszczony

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Sultrim 200 mg/ml + 40 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

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](#) [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](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
200.00 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 podskórne:

•

Pig

- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 6 day
- Meat and offal. 30 day

•

Horse

- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 6 day
- Meat and offal. 30 day

•

Cattle

- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 6 day
- Meat and offal. 30 day
- Milk. 4 day

Podanie domięśniowe:

•

Pig

- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 30 day
- Meat and offal. 6 day

•

Horse

- Meat and offal. 30 day
- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 6 day

•

Cattle

- Milk. 4 day
- Meat and offal. 6 day
- Meat and offal. 30 day
- Meat and offal. 15 day

Podanie dożylne:

•

Pig

- Meat and offal. 6 day
- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 30 day

•

Horse

- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 6 day
- Meat and offal. 30 day

•

Cattle

- Meat and offal. 6 day
- Meat and offal. 30 day
- Milk. 4 day
- Meat and offal. 15 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01EW13

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](#)

Opis opakowania:

100 ml butelka z bezbarwnego szkła (typu II) zamknięta korkiem z gumy bromobutyłowej i aluminiowym uszczelnieniem, pakowana pojedynczo w pudełko tekturowe.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

14/12/2017

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

2729

Data zmiany statusu pozwolenia:

14/12/2017

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

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ulotka dla pacjenta

oznakowanie opakowań