

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

Autorizado

- Sulfamethoxazole
- Trimethoprim

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#)

islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

200.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

40.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 6 dia

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

- Milk. 96 hora

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

-

Cattle (pre-ruminant)

- Meat and offal. 8 dia

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

-

Horse

- Meat and offal. 6 dia

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

-

Pig

- Meat and offal. 7 dia

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

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 6 dia

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

- Milk. 96 hora

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

-

Cattle (pre-ruminant)

- Meat and offal. 8 dia

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

-

Horse

- Meat and offal. 6 dia

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

-

Pig

- Meat and offal. 7 dia

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

Via subcutânea:

•

Cattle

- Meat and offal. 6 dia

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

- Milk. 96 hora

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

•

Cattle (pre-ruminant)

- Meat and offal. 8 dia

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

•

Horse

- Meat and offal. 6 dia

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

•

Pig

- Meat and offal. 7 dia

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01EW11

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vana Ges.m.b.H.

Data de autorização de introdução no mercado:

29/03/1984

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vana Ges.m.b.H.

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

8-00017

Data da alteração do estado de autorização:

29/03/1984

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.