

# Prisulfan 200 mg / 40 mg/ml Injektionslösung für Tiere

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Prisulfan 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](#) [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](#)  
40.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)  
200.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intramuscular:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 12 dia

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

- Milk. 5 dia

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

•

**Sheep**

- Meat and offal. 18 dia

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

- Milk. 3 dia

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

•

### **Horse**

- Meat and offal. 10 dia

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

•

### **Pig**

- Meat and offal. 12 dia

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

## **Via intravenosa:**

•

### **Cattle**

- Meat and offal. 12 dia

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

- Milk. 5 dia

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

•

### **Sheep**

- Meat and offal. 18 dia

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

- Milk. 3 dia

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

•

### **Horse**

- Meat and offal. 10 dia

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

•

### **Pig**

- Meat and offal. 12 dia

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

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01EW10

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Áustria

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

29/06/1995

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autoridade responsável:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número da autorização:**

8-00247

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

29/06/1995

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://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.