

Sultrim 200 mg/ml + 40 mg/ml

Roztwór do wstrzykiwań

Autorizat

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Cal

Bovine

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
40.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

•

Porc

- Carne și organe. 15 zi
- Carne și organe. 6 zi
- Carne și organe. 30 zi

•

Cal

- Carne și organe. 15 zi
- Carne și organe. 6 zi
- Carne și organe. 30 zi

•

Bovine

- Carne și organe. 15 zi
- Carne și organe. 6 zi
- Carne și organe. 30 zi
- Lapte. 4 zi

Administrare intramusculară:

•

Porc

- Carne și organe. 15 zi
- Carne și organe. 30 zi

- Carne și organe. 6 zi

-

Cal

- Carne și organe. 30 zi

- Carne și organe. 15 zi

- Carne și organe. 6 zi

-

Bovine

- Lapte. 4 zi

- Carne și organe. 6 zi

- Carne și organe. 30 zi

- Carne și organe. 15 zi

Administrare intravenoasă:

-

Porc

- Carne și organe. 6 zi

- Carne și organe. 15 zi

- Carne și organe. 30 zi

-

Cal

- Carne și organe. 15 zi

- Carne și organe. 6 zi

- Carne și organe. 30 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 6 zi

- Carne și organe. 30 zi

- Lapte. 4 zi

- Carne și organe. 15 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01EW13

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Data autorizației de comercializare:

14/12/2017

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numărul autorizației:

2729

Data modificării statusului autorizației:

14/12/2017

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.