

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

Oprávněný

- Sulfamethoxazole
- Trimethoprim

Product identification

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

• Cattle

- Milk. 96 hour

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

- Meat and offal. 6 day

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

• Cattle (pre-ruminant)

- Meat and offal. 8 day

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

• Dog

• Horse

- Meat and offal. 6 day

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

- **Cat**

- **Pig**

- Meat and offal. 7 day

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

Intravenózne použitie:

- **Cattle**

- Milk. 96 hour

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

- Meat and offal. 6 day

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

- **Cattle (pre-ruminant)**

- Meat and offal. 8 day

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

- **Dog**

- **Horse**

- Meat and offal. 6 day

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

- **Cat**

- **Pig**

- Meat and offal. 7 day

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

Subkutánne použitie:

- **Cattle**

- Milk. 96 hour

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

- Meat and offal. 6 day

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

- **Cattle (pre-ruminant)**

- Meat and offal. 8 day

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

- **Dog**

- **Horse**

- Meat and offal. 6 day

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

- **Cat**

- **Pig**

- Meat and offal. 7 day

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

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01EW11

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Rakúsko

Opis balenia:

Dostupné len v [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vana GmbH

Marketing authorisation date:

29/03/1984

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Vana GmbH

Zodpovedný orgán:

Austrian Agency For Health And Food Safety Limited

Číslo registrácie:

8-00017

Dátum zmeny stavu registrácie:

13/12/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075796>