

Prisulfan 200 mg / 40 mg/ml Injektionslösung für Tiere

Ima dovoljenje
za promet

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Prisulfan 200 mg / 40 mg/ml Injektionslösung für Tiere

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

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

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

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

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

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Intravenska uporaba

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v English

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:**intramuskularna uporaba:**

-

govedo

- Meat and offal. 12 day

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

- Milk. 5 day

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

-

Sheep

- Meat and offal. 18 day

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

- Milk. 3 day

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

•

Horse

- Meat and offal. 10 day

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

•

Pig

- Meat and offal. 12 day

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

Intravenenska uporaba:

•

govedo

- Meat and offal. 12 day

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

- Milk. 5 day

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

•

Sheep

- Meat and offal. 18 day

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

- Milk. 3 day

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

•

Horse

- Meat and offal. 10 day

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

•

Pig

- Meat and offal. 12 day

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

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ01EW10

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

29/06/1995

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

Pristojni organ:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

8-00247

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

29/06/1995

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.