

# 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

### Navodilo za uporabo

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

### Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

### Označevanje

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