

File downloaded on 2026-04-22

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000073539>

Sulphix

Godkänd

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Sulphix

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Get

Häst

Svin

Katt

Marsvin

Administreringsväg:

Intravenös användning

Subkutan användning

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

-

Nöt

- Milk. 4 dygn
- Meat and offal. 4 dygn

-

Get

- Milk. 4 dygn
- Meat and offal. 4 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 4 dygn
- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Svin

- Meat and offal. 5 dygn

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Milk. 4 dygn
- Meat and offal. 11 dygn

-

Get

- Meat and offal. 11 dygn
- Milk. 4 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 14 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01EW13

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Tillgänglig i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på [tyska](#)
Finns tillgänglig endast på [tyska](#)
Finns tillgänglig endast på [tyska](#)
Finns tillgänglig endast på [tyska](#)
Finns tillgänglig endast på [tyska](#)
Finns tillgänglig endast på [tyska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Godkännandedatum:

17/09/2003

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkännandenummer:

6856907.00.00

Datum för ändring av godkännandestatus:

17/09/2003

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.