

# TRISULMIX POWDRE POUR SOLUTION BUVABLE

Разрешен

- Sulfadimethoxine sodium
- Trimethoprim

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

TRISULMIX POWDRE POUR SOLUTION BUVABLE

---

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

домашни птици

свиня

заек

агне

яре

теле

---

### Начин на приложение:

Перорално приложение

---

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само в Английски  
40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Фармацевтична форма:

Прах за перорален разтвор

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Перорално приложение:

- 

#### **домашни птици**

- Eggs. no withdrawal period

En l'absence d'un temps d'attente pour les œufs ne pas utiliser chez les volailles pondeuses productrices d'œufs de consommation (4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci).

- Meat and offal. 12 day

- 

#### **свиня**

- Meat and offal. 12 day

- 

#### **заек**

- Meat and offal. 12 day

- 

#### **агне**

- Meat and offal. 12 day

- 

#### **яре**

- Meat and offal. 12 day

•

**теле**

- Meat and offal. 12 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01EW09

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Dopharma France

---

**Дата на разрешение за търговия:**

18/06/1992

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Dopharma France

---

**Отговорен орган:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

FR/V/0086132 2/1992

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

18/06/2012

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.