

TRIMETOX, geriamieji milteliai

Разрешен

- Trimethoprim
- Sulfamerazine

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

TRIMETOX, geriamieji milteliai

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

кон

говеда

свиня

овца

норка

теле

жребче

Начин на приложение:

Прилагане в храна

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

32.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Налично само на [English](#)
160.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Перорален прах

Withdrawal period by route of administration:

Прилагане в храна:

• **кон**

- Meat. 10 day

• **говеда**

- Meat. 10 day

- Milk. 2 day

• **свиня**

- Meat. 12 day

• **овца**

- Meat. 12 day

- Milk. 2 day

• **норка**

• **теле**

• **жребче**

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01EW18

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Lithuanian](#)

Налично само на [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

13/09/2007

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Veyx Pharma GmbH

Отговорен орган:

State Food And Veterinary Service

Номер на лиценза:

LT/2/02/1370/001-002

Дата на промяна в статуса на лиценза:

13/09/2007

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

Documents

RV1370.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096538>