

Trimazin Forte Vet. 200 + 40 mg/g granulat

Autoriseret

- Trimethoprim
- Sulfadiazine
- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Trimazin Forte Vet. 200 + 40 mg/g granulat

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Hest

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Granulat

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

•

Kvæg

- Meat and offal. 15 dag
- Meat and offal. 15 dag
- Meat and offal. 15 dag
- Meat and offal. 15 dag

•

Svin

- Meat and offal. 15 dag
- Meat and offal. 15 dag
- Meat and offal. 15 dag
- Meat and offal. 15 dag

•

Hest

- Meat and offal. 15 dag

- Meat and offal. 15 dag
- Meat and offal. 15 dag
- Meat and offal. 15 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01EW10

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

5000 g granulat i sæk

250 g granulat i sæk

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Scanpharm A/S

Dato for markedsføringstilladelse:

28/08/1986

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Scanpharm A/S

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

12562

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

28/08/1986

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet