

# Trimazin 90 % 750 mg/g - 150 mg/g Poeder voor oraal gebruik

Autoriseret

- Trimethoprim
- Sulfadiazine sodium

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Trimazin 90 % 750 mg/g - 150 mg/g Poeder voor oraal gebruik

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Svin

### Administrationsvej:

Anvendelse i foder

Anvendelse i drikkevand

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

815.90 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lægemiddelform:**

Oralt pulver

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Anvendelse i foder:**

•

**Svin**

- Meat and offal. 12 dag

**Anvendelse i drikkevand:**

•

**Svin**

- Meat and offal. 12 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](#)

---

**Tilgængelig i:**

Belgium

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

3/12/2001

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Ansvarlig myndighed:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

BE-V230036

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

13/04/2021

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.