

# Trimazin 30 % 250 mg/g - 50 mg/g Poudre orale

Autoriseret

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Trimazin 30 % 250 mg/g - 50 mg/g Poudre orale

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Svin

Kalv, præ-drøvtyggende

### Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand/mælk

Anvendelse i foder

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
250.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lægemiddelform:**

Oralt pulver

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Anvendelse i drikkevand/mælk:**

•

**Svin**

- Meat and offal. 12 dag

•

**Kalv, præ-drøvtyggende**

- Meat and offal. 7 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:**

Luxembourg

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

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:**

18/10/1994

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Ansvarlig myndighed:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

V 188/18/05/1696

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

15/05/2014

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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

## Dokumenter

Etikettering

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

Produktresumé

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