

TRISULMIX SOLUTION INJECTABLE

Zugelassen

- Sulfadimethoxine sodium
- Trimethoprim

Produktidentifikation

Arzneimittel:

TRISULMIX SOLUTION INJECTABLE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Schaf

Ziege

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

199.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

- Milch. 6 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

- Milch. 6 Tag

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

- Milch. 6 Tag

subkutane Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

- Milch. 6 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Milch. 6 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Milch. 6 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Milch. 6 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Milch. 6 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Milch. 6 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01EW09

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Dopharma France

Zulassungsdatum:

7/07/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma France

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/9930567 1/1992

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/07/2012

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.