

# Trimerazin 400 mg + 80 mg Tabletka do sporządzania zawiesiny doustnej

Zugelassen

- Trimethoprim
- Sulfamerazine

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Trimerazin 400 mg + 80 mg Tabletka do sporządzania zawiesiny doustnej

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Pferd

Schwein

Rind

---

### **Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
0.08 gram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in englisch  
0.40 gram(s) / 1.00 Tablette

---

**Darreichungsform:**

Tablette zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:**

•

**Pferd**

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period

Do not use in horses whose tissues are intended for human consumption.

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

---

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

QJ01EW18

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Polen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in [polieren](#)

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

---

### **Zulassungsdatum:**

21/05/1999

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

---

### **Zuständige Behörde:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Zulassungsnummer:**

0764

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

21/05/1999

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

### Packungsbeilage

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

### Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

### Etikettierung

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