

# Trim/sul 80/420 w.o., poeder voor oraal gebruik voor slachtkuikens, kalveren en biggen.

Nicht  
autorisiert

- Sulfadiazine sodium
- Trimethoprim

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Trim/sul 80/420 w.o., poeder voor oraal gebruik voor slachtkuikens, kalveren en biggen.

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [Norwegian](#)

Saugkalb

Ferkel

### Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

420.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

80.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Darreichungsform:**

Pulver zum Einnehmen

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

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

- 

##### **Fowl**

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

- 

##### **Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

- 

##### **Ferkel**

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

---

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

QJ01EW10

---

### **Abgaberegung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

### **Zugelassen in:**

Niederlande

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [niederländisch](#)

---

## 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:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

18/02/1991

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Medicines Evaluation Board

---

**Zulassungsnummer:**

REG NL 1810

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

13/04/2022

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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