

Trimethosel 200 + 40 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder und Schweine

Autorisiert

- Sulfadimidine sodium
- Trimethoprim

Product identification

Name des Arzneimittels:

Trimethosel 200 + 40 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder und Schweine

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Saugkalb

Schwein

Ferkel

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

215.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

- Milch. 5 Tag

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

-

Ferkel

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

- Milch. 5 Tag

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

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

QJ01EW03

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

(ID2) 100 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Durchstechflasche (Braunglas) mit 100 Milliliter

(ID1) 1200 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 12 Durchstechflasche (Braunglas) mit jeweils 100 Milliliter

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

aniMedica GmbH

Marketing authorisation date:

7/02/1985

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

5940.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/07/2005

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

Documents

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073053>