

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

Zugelassen

- Sulfadimidine sodium
- Trimethoprim

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Rind

Saugkalb

Schwein

Ferkel

Pferd

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

215.80 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. 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 Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QJ01EW03

---

### **Abgaberegelung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Deutschland

---

### **Packungsbeschreibung:**

(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

---

## **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:**

aniMedica GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

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

## Dokumente

Combined File of all Documents