

Cotrimoxazol-Mix 20/100 mg/g - Pulver zum Eingeben für Schweine

Autorisiert

- Sulfamethoxazole
- Trimethoprim

Product identification

Name des Arzneimittels:

Cotrimoxazol-Mix 20/100 mg/g - Pulver zum Eingeben für Schweine

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schwein

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

0.10 gram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in [English](#)

0.02 gram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

**Withdrawal period by route of administration:
zum Einnehmen:**

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

25 mg Gesamtwirkstoff (Sulfamethoxazol + Trimethoprim)/kg KGW/Tag

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

QJ01EW11

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich

Available in:

Österreich

Beschreibung der Verpackung:

1 kg Beutel aus Polyethylen

10 kg Papiersack mit Innenbeschichtung aus Polyethylen

10x1 kg Beutel im Übersack aus Papier mit Innenbeschichtung aus Polyethylen

5 kg Papiersack mit Innenbeschichtung aus Polyethylen

5x1 kg Beutel im Übersack aus Papier mit Innenbeschichtung aus Polyethylen

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Animed Service AG

Marketing authorisation date:

20/08/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Animed Service AG

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-00624

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/08/2004

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

Documents

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075870>