

# Trisulfon 43,1 mg/g + 20 mg/g, prašek za oralnu otopinu, za telad, janjad, jarad, svinje, kokoši i kuniće

Zugelassen

- Trimethoprim
- Sulfamonomethoxine sodium

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Trisulfon 43,1 mg/g + 20 mg/g, prašek za oralnu otopinu, za telad, janjad, jarad, svinje, kokoši i kuniće

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Saugkalb

Schaf, Lamm

Ziege, Lamm

Schwein

Huhn

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

**Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Trinkwasser

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

20.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

43.10 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****zum Eingeben über das Trinkwasser:**

- 

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

- 

**Schaf, Lamm**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

- 

**Ziege, Lamm**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

- 

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

-

## **Rabbit**

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

---

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

QJ01EW17

---

### **Abgaberegulung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Kroatien

---

### **Verfügbar in:**

Kroatien

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in kroatisch

Verfügbar nur in kroatisch

Verfügbar nur in kroatisch

---

## 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:**

Krka-Farma d.o.o.

---

### **Zulassungsdatum:**

16/01/2017

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto  
KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Zulassungsnummer:**

UP/I-322-05/22-01/455

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

11/07/2025

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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