

TRISULMIX POUDRE

Nicht autorisiert

- Sulfadimethoxine sodium
- Trimethoprim

Produktidentifikation

Arzneimittel:

TRISULMIX POUDRE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Saugkalb

Schaf, Lamm

Ziege, Lamm

Schwein

Hausgeflügel

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

18.68 gram(s) / 100.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

4.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

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

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Schaf, Lamm

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Ziege, Lamm

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

-

Hausgeflügel

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

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

QJ01EW09

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Merial

Zulassungsdatum:

1/12/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Merial

Zuständige Behörde:

Bulgarian Agency For Food Safety

Zulassungsnummer:

0022-1687

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/09/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

Package Leaflet and Labelling

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