

# TRIMADOX INJ 200 mg/ml + 40 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, porci, cai și oi

Εγκεκριμένο

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

TRIMADOX INJ 200 mg/ml + 40 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, porci, cai și oi

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Άλογο

Βοοειδή

Πρόβατο

Χοίρος

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

---

### Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

#### Ενδομυϊκή χρήση:

- 

#### Άλογο

- Meat and offal. 10 Ημέρα

Nu se utilizeaza la iepele al caror lapte este destinat consumului uman.

- 

#### Βοοειδή

- Meat and offal. 9 Ημέρα

- Γάλα. 3 Ημέρα  
Bovine - 6 mulsori

- 

#### Πρόβατο

- Meat and offal. 14 Ημέρα

- Γάλα. 5 Ημέρα  
Ovine - 9 mulsori

- 

#### Χοίρος

- Meat and offal. 8 Ημέρα

### Ενδοφλέβια χρήση:

-

## **Άλογο**

- Meat and offal. 10 Ημέρα

•

## **Βοοειδή**

- Meat and offal. 9 Ημέρα

- Γάλα. 3 Ημέρα  
6 mulsori

•

## **Πρόβατο**

- Meat and offal. 14 Ημέρα

- Γάλα. 5 Ημέρα  
9 mulsori

## **Υποδόρια χρήση:**

•

## **Χοίρος**

- Meat and offal. 8 Ημέρα

---

## **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01EW13

---

## **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

## **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

## **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

## **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά  
Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά  
Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά  
Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά  
Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά  
Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά  
Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά  
Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Crida Pharm S.R.L.

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

28/08/2016

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Crida Pharm S.R.L.

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

210100

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

4/02/2026

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.