

TRIMETOX, geriamieji milteliai

Εξουσιοδοτημένο

- Trimethoprim
- Sulfamerazine

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

TRIMETOX, geriamieji milteliai

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Άλογο

Βοοειδή

Χοίρος

Πρόβατο

Βιζόν

Μόσχος

ΠΩΛΟΙ

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση εντός τροφής

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

32.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
160.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμη κόνις

Withdrawal period by route of administration:

Χορήγηση εντός τροφής:

• **Άλογο**

- Κρέας. 10 Ημέρα

• **Βοοειδή**

- Κρέας. 10 Ημέρα

- Γάλα. 2 Ημέρα

• **Χοίρος**

- Κρέας. 12 Ημέρα

• **Πρόβατο**

- Κρέας. 12 Ημέρα

- Γάλα. 2 Ημέρα

• **Βιζόν**

• **Μόσχος**

• **ΠΩΛΟΙ**

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QJ01EW18

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

13/09/2007

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Veyx Pharma GmbH

Αρμόδια αρχή:

State Food And Veterinary Service

Αριθμός άδειας:

LT/2/02/1370/001-002

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

13/09/2007

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

Documents

RV1370.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096538>