

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

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Bovino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
40.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Caballos

- Meat and offal. 10 Día

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

-

Bovino

- Meat and offal. 9 Día

- Milk. 3 Día
Bovine - 6 mulsori

-

Ovino

- Meat and offal. 14 Día

- Milk. 5 Día
Ovine - 9 mulsori

-

Porcino

- Meat and offal. 8 Día

Vía intravenosa:

-

Caballos

- Meat and offal. 10 Día

•

Bovino

- Meat and offal. 9 Día

- Milk. 3 Día
6 mulsori

•

Ovino

- Meat and offal. 14 Día

- Milk. 5 Día
9 mulsori

Vía subcutánea:

•

Porcino

- Meat and offal. 8 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01EW13

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Disponible en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)
Disponible únicamente en [Romanian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Crida Pharm S.R.L.

Fecha de autorización de comercialización:

28/08/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Crida Pharm S.R.L.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

210100

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/02/2026

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.