

TRIM/SUL 80/420, poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk, voor kalveren.

Autorizado

- Sulfadiazine sodium
- Trimethoprim

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TRIM/SUL 80/420, poeder voor toediening in het drinkwater/in de melk, voor kalveren.

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Aves de corral

Lechones

Terneros

Porcino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
420.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)
80.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche:

-

Aves de corral

- Meat and offal. 12 Día

-

Lechones

- Meat and offal. 12 Día

-

Terneros

- Meat and offal. 14 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 28 Día

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

QJ01EW10

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dopharma Research B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

16/01/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dopharma International B.V.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 2213

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/04/2017

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.