

A.A.-TRIM 40 mg/ml en 200mg/ml, oplossing voor injectie

Autorizado

- Sulfamethoxazole
- Trimethoprim

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

A.A.-TRIM 40 mg/ml en 200mg/ml, oplossing voor injectie

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Terneros

Porcino

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Milk. 4 Día
- Meat and offal. 12 Día

-

Ternereros

- Meat and offal. 12 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 12 Día
-

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

QJ01EW11

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](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

Fecha de autorización de comercialización:

17/04/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 113625

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/09/2019

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.