

# Maternyl

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Maternyl

---

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### Especies de destino:

Lechones

Terneros

---

### Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Administración en agua de bebida o en leche

---

## 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 para administración en agua de bebida o en leche

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Administración en agua de bebida:**

- 

**Lechones**

- Meat and offal. 4 Día

**Administración en agua de bebida o en leche:**

- 

**Terneros**

- Meat and offal. 4 Día

---

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

QJ01EW13

---

**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:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

---

## 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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

17/09/2003

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

6933105.00.00

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

17/09/2003

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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