

TRISULMIX POUDRE

No autorizado

- Sulfadimethoxine sodium
- Trimethoprim

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ТРИСУЛМИКС ПРАХ

TRISULMIX POUDRE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros

Corderos

Cabritos

Porcino

Aves de corral

Conejos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
18.68 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en English
4.00 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Terneros

- Meat and offal. 12 Día

-

Corderos

- Meat and offal. 12 Día

-

Cabritos

- Meat and offal. 12 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 12 Día

-

Aves de corral

- Meat and offal. 12 Día

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация

-

Conejos

- Meat and offal. 12 Día

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

QJ01EW09

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

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

Titular de la autorización de comercialización:

Merial

Fecha de autorización de comercialización:

1/12/2002

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Merial

Autoridad responsable:

Bulgarian Agency For Food Safety

Número de autorización:

0022-1687

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/09/2023

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
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.

Package Leaflet and Labelling

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