

TRIMEDOXYNE ORALE

Non autorisé

- Sulfadimethoxine sodium
- Trimethoprim

Identification du produit

Dénomination du médicament:

TRIMEDOXYNE ORALE

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Porc

Lapin

Mouton (agneau)

Chèvre (chevreau)

Bovin (veau)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais
40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour solution buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

•

Poultry

- Viande et abats. 12 day
- Œufs. no withdrawal period

En l'absence d'un temps d'attente pour les œufs, ne pas utiliser chez les volailles pondeuses productrices d'œufs de consommation (4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci).

•

Porc

- Viande et abats. 12 day

•

Lapin

- Viande et abats. 12 day

•

Mouton (agneau)

- Viande et abats. 12 day

•

Chèvre (chevreau)

- Viande et abats. 12 day

•

Bovin (veau)

- Viande et abats. 12 day
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01EW09

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 10 sachets polyéthylène papier de 100 g

Boîte de 50 sachets polyéthylène-papier de 100 g

Boîte polyéthylène de 1 kg

Sac polyéthylène-papier de 5 kg

Sachet polyéthylène-papier de 100 g

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dopharma France S.A.S.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/06/1992

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Dopharma France

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/4258746 6/1992

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/09/2024

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit