

# TRISULMIX POUDRE POUR SOLUTION BUVABLE

Autorisé

- Sulfadimethoxine sodium
- Trimethoprim

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

TRISULMIX POUDRE POUR SOLUTION BUVABLE

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Anglais](#) [Italian](#)

[Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

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:**

- 

#### **Fowl**

- 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).

- Viande et abats. 12 day

- 

#### **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:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 10 sachets de 100 g

Sac de 25 kg

Sac de 5 kg avec fermeture zip

Sac de 5 kg

Seau de 1 sachet de 2,5 kg

Sac de 1 kg avec fermeture zip

Boîte de 1 kg

---

## 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

---

**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/0086132 2/1992

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

18/06/2012

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage