

# TRIMAZIN 30, 250 mg/g + 50 mg/g pulbere pentru soluție orală pentru bovine (viței pre-rumegători) și porci

Autorisé

- Sulfadiazine sodium
- Trimethoprim

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

TRIMAZIN 30, 250 mg/g + 50 mg/g pulbere pentru soluție orală pentru bovine (viței pre-rumegători) și porci

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

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovin (veau)

Porc

### Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

272.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Poudre pour administration dans l'eau de boisson/ le lait

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Administration dans l'eau de boisson/ le lait:**

- 

#### **Bovin (veau)**

- Viande et abats. 10 day

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 12 day

---

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

QJ01EW10

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Roumanie

---

### **Disponible en:**

Roumanie

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Romanian

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais Italian

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

10/01/1999

---

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

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

160209

---

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

17/02/2026

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.