

Trimazin Forte Vet. granulat 200 + 40 mg/g

Autorisé

- Trimethoprim
- Sulfadiazine
- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Trimazin Forte Vet. granulat 200 + 40 mg/g

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Cheval

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Granulés

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Bovins

- Viande et abats. 15 day
- Viande et abats. 15 day
- Viande et abats. 15 day
- Viande et abats. 15 day

-

Porc

- Viande et abats. 15 day
- Viande et abats. 15 day
- Viande et abats. 15 day
- Viande et abats. 15 day

-

Cheval

- Viande et abats. 15 day

- Viande et abats. 15 day
- Viande et abats. 15 day
- Viande et abats. 15 day

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

QJ01EW10

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

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:

Scanpharm A/S

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

28/08/1986

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

Scanpharm A/S

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

12562

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/08/1986

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