

Trioxin Kompaktat

Autorisé

- Trimethoprim
- Sulfadimethoxine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Trioxin Kompaktat

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Bovin (veau)

Cheval

Porc

Voie d'administration:

Administration dans l'alimentation

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Granulés

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'alimentation:

-

Bovins

- Lait. 5 day
- Viande et abats. 10 day

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 10 day

-

Cheval

- Lait. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- Viande et abats. 10 day

-

Porc

- Viande et abats. 10 day

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

QJ01EW09

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

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:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/12/1995

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

8718.00.01

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/06/2002

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.