

Trimethosel 200 + 40 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder und Schweine

Autorisé

- Sulfadimidine sodium
- Trimethoprim

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Trimethosel 200 + 40 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder und Schweine

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Bovin (veau)

Porc

Porc (porcelet)

Cheval

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
215.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

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

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 12 day
- Lait. 5 day

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 12 day

-

Porc

- Viande et abats. 10 day

-

Porc (porcelet)

- Viande et abats. 10 day

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 12 day
- Lait. 5 day

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 12 day

-

Cheval

- Viande et abats. 12 day

-

Porc

- Viande et abats. 10 day

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

QJ01EW03

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](#)

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:

aniMedica GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

7/02/1985

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

aniMedica GmbH

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

5940.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/07/2005

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.