Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fr/600000073053

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



- 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 <u>Anglais</u> 215.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 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

# **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en <u>German</u>

# 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.