

# 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

---

**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](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.