

# Duotrim S (100 mg + 20 mg)/g Proszek do sporządzania roztworu doustnego

Autorisé

- Sulfamerazine
- Trimethoprim

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Duotrim S (100 mg + 20 mg)/g Proszek do sporządzania roztworu doustnego

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Cheval

Porc

Bovins

### Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais  
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais  
20.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Poudre pour solution buvable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Administration dans l'eau de boisson:**

- 

**Cheval**

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

Do not use in horses for slaughter. The product is not approved for use in cows producing milk for human consumption.

- 

**Porc**

- Viande et abats. 15 day

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 15 day

---

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

QJ01EW18

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Pologne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Polish

Disponible uniquement en [Polish](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Vet Planet Sp. z o.o.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

31/01/2020

---

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

PF Vetos Farma Sp. z o.o.

---

**Autorité responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

2947

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

31/01/2020

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice du conditionnement et étiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.