

# TRISULMIX POUDRE

Non autorisé

- Sulfadimethoxine sodium
- Trimethoprim

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

TRISULMIX POUDRE

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovin (veau)

Mouton (agneau)

Chèvre (chevreau)

Porc

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Lapin

### Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

## Informations sur le produit

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

Disponibile unicamente en Anglais

18.68 gram(s) / 100.00 gram(s)

Disponibile unicamente en Anglais

4.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Poudre orale

---

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

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

- 

#### **Bovin (veau)**

- Viande et abats. 12 day

- 

#### **Mouton (agneau)**

- Viande et abats. 12 day

- 

#### **Chèvre (chevreau)**

- Viande et abats. 12 day

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 12 day

- 

#### **Poultry**

- Viande et abats. 12 day

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация

- 

#### **Lapin**

- Viande et abats. 12 day

---

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

QJ01EW09

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

**Autorisé en:**

Bulgarie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

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

---

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

Merial

---

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

1/12/2002

---

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

Merial

---

**Autorité responsable:**

Bulgarian Agency For Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

0022-1687

---

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

14/09/2023

---

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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice du conditionnement et étiquetage

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