

# Trimazin Forte Vet. granulat 200 + 40 mg/g

Nije  
odobreno

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

Trimazin Forte Vet. granulat 200 + 40 mg/g

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

Kroz usta

## Pojedinosti o proizvodu

### **Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u engleski  
40.00 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u engleski  
200.00 miligram / 1.00 gram

---

### **Farmaceutski oblik:**

Granule

---

### **Karencija prema putu aplikacije:**

#### **Kroz usta:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day

- 

#### **Horse**

- Meat and offal. 15 day
  - Meat and offal. 15 day
  - Meat and offal. 15 day
  - Meat and offal. 15 day
-

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QJ01EW10

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Surrendered

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [danski](#)

Dostupan samo u [danski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Scanpharm A/S

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

28/08/1986

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Scanpharm A/S

---

**Nadležno tijelo:**

Danish Medicines Agency

---

**Broj odobrenja:**

12562

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

16/05/2022

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.