

# Trimerazin (100 mg + 20 mg) /g Proszek do podawania w wodzie do picia lub w mleku

Odobreno

- Trimethoprim
- Sulfamerazine

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

Trimerazin (100 mg + 20 mg) /g Proszek do podawania w wodzie do picia lub w mleku

### **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](#) [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](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

**Put aplikacije:**

U vodi za piće/mlijeku

---

**Pojedinosti o proizvodu****Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u engleski  
20.00 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u engleski  
100.00 miligram / 1.00 gram

---

**Farmaceutski oblik:**

Prašak za uporabu u vodi za piće/mlijeku

---

**Karencija prema putu aplikacije:****U vodi za piće/mlijeku:**

- 

**Horse**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses intended for slaughter.

- 

**Pig**

- Meat and offal. 15 day

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 15 day

---

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

QJ01EW18

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

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

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [poljski](#)

Dostupan samo u [poljski](#)

Dostupan samo u [poljski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

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

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

3/08/1998

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

---

**Nadležno tijelo:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Broj odobrenja:**

0562

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

3/08/1998

---

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). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.