

Trimazin 30 % 250 mg/g - 50 mg/g

Poudre orale

Odobreno

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Trimazin 30 % 250 mg/g - 50 mg/g Poudre orale

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](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

U vodi za piće/mljeku

U hranu za životinje

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

50.00 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u engleski

250.00 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Oralni prašak

Karencija prema putu aplikacije:

U vodi za piće/mljeku:

-

Pig

- Meat and offal. 12 day

-

Cattle (pre-ruminant)

- Meat and offal. 7 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:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Luxembourg

Opis paketa:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

18/10/1994

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Nadležno tijelo:

Ministry Of Health And Social Security

Broj odobrenja:

V 188/18/05/1696

Datum promjene statusa odobrenja:

15/05/2014

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Označivanje

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

Sažetak opisa svojstava lijeka

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