

TRIMETOSUL 400 mg/ml + 80 mg/ml suspenzija za injiciranje za govedo, ovce, prašiče in konje

Ovlašten

- Trimethoprim
- Sulfadiazine sodium

Product identification

Naziv VMP-a:

TRIMETOSUL 400 mg/ml + 80 mg/ml suspenzija za injiciranje za govedo, ovce, prašiče in konje

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

Icelandic Norwegian

Način primjene:

Intramuskularno

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u English

80.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupno samo u English

400.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskularno:

-

Cattle

- Meat and offal. 10 day meso in organi: 10 dni

- Milk. 3 day mleko: 3 dni

-

Horse

- Meat and offal. 14 day meso in organi: 14 dni

-

Pig

- Meat and offal. 10 day meso in organi: 10 dni

-

Sheep

- Meat and offal. 14 day meso in organi: 14 dni

- Milk. 3 day
mleko: 3 dni

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QJ01EW10

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Slovenia

Opis paketa:

Dostupno samo u [Slovenian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

GENERA SI podjetje za zastopanje in trgovino d.o.o.

Marketing authorisation date:

15/07/2003

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Genera d.d.

Odgovorno tijelo:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Broj autorizacije:

NP/V/0339/001

Datum promjene statusa odobrenja:

15/07/2003

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

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

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.

Označivanje

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006546>