

# TRIMEDOXYNE ORALE

Nem engedélyezett

- Sulfadimethoxine sodium
- Trimethoprim

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

TRIMEDOXYNE ORALE

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

baromfi

sertés

nyúl

bárány

kecskegida

borjú

### **Alkalmazás módja:**

Oralis alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatásereőség:**

Csak itt érhető el [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Gyógyszerforma:**

Por belsőleges oldathoz

---

### **Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

#### **Oralis alkalmazás:**

•

#### **baromfi**

- Meat and offal. 12 day
- Eggs. no withdrawal period

En l'absence d'un temps d'attente pour les œufs, ne pas utiliser chez les volailles pondeuses productrices d'œufs de consommation (4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci).

•

#### **sertés**

- Meat and offal. 12 day

•

#### **nyúl**

- Meat and offal. 12 day

•

#### **bárány**

- Meat and offal. 12 day

•

#### **kecskegida**

- Meat and offal. 12 day

•

#### **borjú**

- Meat and offal. 12 day
- 

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ01EW09

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Surrendered

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Dopharma France S.A.S.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

18/06/1992

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Dopharma France

---

**Felelős hatóság:**

**Engedély száma:**

FR/V/4258746 6/1992

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

20/09/2024

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.