

TRIMADOX INJ 200 mg/ml + 40 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, porci, cai și oi

Heimilað

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

TRIMADOX INJ 200 mg/ml + 40 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, porci, cai și oi

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Nautgripir

Sauðkind

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

Nu se utilizeaza la iepete al caror lapte este destinat consumului uman.

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 9 dagar

- Mjólk. 3 dagar
Bovine - 6 mulsori

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

- Mjólk. 5 dagar
Ovine - 9 mulsori

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 9 dagar

- Mjólk. 3 dagar
6 mulsori

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

- Mjólk. 5 dagar
9 mulsori

Til notkunar undir húð:

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01EW13

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fánlegt í rúmenska
Aðeins fánlegt í rúmenska
Aðeins fánlegt í rúmenska
Aðeins fánlegt í rúmenska
Aðeins fánlegt í rúmenska
Aðeins fánlegt í rúmenska
Aðeins fánlegt í rúmenska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Crida Pharm S.R.L.

Dagsetning markaðsleyfis:

28/08/2016

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Crida Pharm S.R.L.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

210100

Dagsetning á breytingu stöðu:

4/02/2026

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.