

# TRIMAZIN 30, 250 mg/g + 50 mg/g pulbere pentru soluție orală pentru bovine (viței pre-rumegători) și porci

Autorizzato

- Sulfadiazine sodium
- Trimethoprim

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

TRIMAZIN 30, 250 mg/g + 50 mg/g pulbere pentru soluție orală pentru bovine (viței pre-rumegători) și porci

### **Sotsanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Bovini (vitello)

Suino

### **Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere/latte

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

272.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Polvere per somministrazione in acqua da bere/latte

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Somministrazione in acqua da bere/latte:**

- 

#### **Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 10 giorno

- 

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 12 giorno

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01EW10

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Romania

---

### **Disponibile in:**

Romania

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Romanian](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

10/01/1999

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Autorità responsabile:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

160209

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

17/02/2026

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.