

Trim/sul 80/420 w.o., poeder  
voor oraal gebruik voor  
slachtkuikens, kalveren en  
biggen.

Non  
autorizzato

- Sulfadiazine sodium
- Trimethoprim

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Trim/sul 80/420 w.o., poeder voor oraal gebruik voor slachtkuikens, kalveren en biggen.

### **Sotsanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Galloanseri

Bovini (vitello)

Suino (suinetto)

### **Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere/latte

## Informazioni sul prodotto

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

Disponibile solo in [English](#)

420.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

80.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Polvere orale

---

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

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

- 

##### **Galloanseri**

- carni e frattaglie. 10 giorno

- 

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

- carni e frattaglie. 10 giorno

- 

##### **Suino (suinetto)**

- carni e frattaglie. 10 giorno

---

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

QJ01EW10

---

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

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

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

Rinunciato

---

### **Autorizzato in:**

Paesi Bassi

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Dutch](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

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

Eurovet Animal Health B.V.

---

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

18/02/1991

---

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

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numero di autorizzazione:**

REG NL 1810

---

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

13/04/2022

---

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.