Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000073053

Trimethosel 200 + 40 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder und Schweine

Autorizzato

- Sulfadimidine sodium
- Trimethoprim

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Trimethosel 200 + 40 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder und Schweine

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Specie di destinazione:

bovini

Bovini (vitello)

Suino

Suino (suinetto)

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English 215.80 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in <u>English</u> 40.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione: Uso intramuscolare:

•

bovini

- carni e frattaglie. 12 giorno
- latte. 5 giorno

•

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 12 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 10 giorno

•

Suino (suinetto)

- carni e frattaglie. 10 giorno

Uso endovenoso:

•

bovini

- carni e frattaglie. 12 giorno
- latte. 5 giorno

•

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 12 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 12 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 10 giorno

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

QJ01EW03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

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:

aniMedica GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/02/1985

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

aniMedica GmbH

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

5940.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/07/2005

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.