

Trisulfon 43,1 mg/g + 20 mg/g, prašak za oralnu otopinu, za telad, janjad, jarad, svinje, kokoši i kuniće

Autorizzato

- Trimethoprim
- Sulfamonometoxine sodium

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Trisulfon 43,1 mg/g + 20 mg/g, prašak za oralnu otopinu, za telad, janjad, jarad, svinje, kokoši i kuniće

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Ovino (agnello)

Capra (capretto)

Suino

polli

Coniglio

Via di somministrazione:

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

20.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in English

43.10 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per soluzione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 10 giorno

-

Ovino (agnello)

- carni e frattaglie. 12 giorno

-

Capra (capretto)

- carni e frattaglie. 12 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 10 giorno

-

polli

- carni e frattaglie. 10 giorno

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 28 giorno

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

QJ01EW17

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Croazia

Disponibile in:

Croazia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Krka-Farma d.o.o.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

16/01/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto
KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autorità responsabile:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numero di autorizzazione:

UP/I-322-05/22-01/455

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/07/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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