

TRIMESUL C.M., 40 mg/ml + 200 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, suini, equini, cani, gatti

Autorizzato

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

TRIMESUL C.M., 40 mg/ml + 200 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, suini, equini, cani, gatti

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Cavallo

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

40.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- latte. 4 giorno

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 14 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

- latte. 4 giorno

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 14 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 14 giorno

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

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:

Italia

Descrizione della confezione:

FLACONE DA 100 ML

FLACONE DA 200 ML

FLACONE DA 500 ML

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:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

4/04/2001

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

CEVA Santé Animale

Vetem SPA

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/04/2011

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti