

# TRIMERAZIN, milteliai

Autorizzato

- Trimethoprim
- Sulfamerazine

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

TRIMERAZIN, milteliai

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Cavallo (puledro)

Ovino (agnello)

Suino

### Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

20.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Polvere orale

---

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

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

- 

**Bovini (vitello)**

- carne. 15 giorno

- 

**Cavallo (puledro)**

- carne. 15 giorno

Not authorized for use in horses, whose meat is meant for human consumption.

- 

**Ovino (agnello)**

- carne. 15 giorno

- 

**Suino**

- carne. 15 giorno

---

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

QJ01EW18

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Lituania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Lithuanian

Disponibile solo in Lithuanian

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

---

## 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:**

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

---

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

20/05/2008

---

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

Gedeon Richter Polska Sp. z o.o.

---

**Autorità responsabile:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

LT/2/96/0340/001-004

---

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

20/05/2008

---

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.