

# TRIMACROL GAN 400 mg/ml + 80 mg/ml SUSPENSIÓN INYECTABLE

Niet  
gemachtigd

- Trimethoprim
- Sulfadiazine sodium

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

TRIMACROL GAN 400 mg/ml + 80 mg/ml SUSPENSIÓN INYECTABLE

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

Schaap

Geit

Varken

Paard

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
80.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels  
435.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

### **Wachttijd per toedieningsweg:**

#### **Intramusculair gebruik:**

- 

#### **Rund**

- Meat and offal. 28 day
- Milk. no withdrawal period Leche: 240 horas (10 días)

- 

#### **Schaap**

- Meat and offal. 15 day
- Milk. no withdrawal period Leche: 180 horas (7,5 días)

- 

#### **Geit**

- Meat and offal. 15 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no autorizado para consumo humano

- 

#### **Varken**

- Meat and offal. 15 day

-

**Paard**

- Meat and offal. 42 day
- Milk. no withdrawal period

Leche: Su uso no autorizado para consumo humano

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:  
QJ01EW10

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)  
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Surrendered

---

**Toegelaten in:**

Spanje

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)  
Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

27/05/1994

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Vergunningsnummer:**

928 ESP

---

**Datum toelatingswijziging:**

31/10/2025

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.