

# Trimeto-tat pó 48%, pré-mistura medicamentosa para alimento medicamentoso para vitelos e suínos

Toegelaten

- Sulfadiazine sodium
- Trimethoprim

## Productidentificatie

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

Trimeto-tat pó 48%, pré-mistura medicamentosa para alimento medicamentoso para vitelos e suínos

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Kalveren

Varken

### **Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

## Productgegevens

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

Alleen beschikbaar in Engels  
435.20 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

Alleen beschikbaar in Engels  
80.00 gram(s) / 1.00 kilogram(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Premix voor gemedicineerd voer

---

### **Wachttijd per toedieningsweg:**

#### **Oraal gebruik:**

- 

#### **Kalveren**

- Meat and offal. 10 day

- 

#### **Varken**

- Meat and offal. 10 day

---

### **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:**

Valid

---

### **Toegelaten in:**

Portugal

---

### **Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in Portugees

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

---

## 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](#) [Portugees](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

aniMedica GmbH

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

29/06/1993

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

aniMedica GmbH

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

### **Vergunningsnummer:**

1519/01/22NFVPT

---

### **Datum toelatingswijziging:**

1/01/2022

---

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

## Documenten

Combined File of all Documents

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