

# TRISULMIX SOLUTION INJECTABLE

Autorisert

- Sulfadimethoxine sodium
- Trimethoprim

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

TRISULMIX SOLUTION INJECTABLE

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe

gris

sau

geit

---

**Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Intravenøs bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

199.20 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

40.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intramuskulær bruk:**

•

**storfe**

- Slakt. 12 dag

- Melk. 6 dag

•

**gris**

- Slakt. 12 dag

•

**sau**

- Slakt. 12 dag

- Melk. 6 dag

•

**geit**

- Slakt. 12 dag

- Melk. 6 dag

**Subkutan bruk:**

•

**storfe**

- Slakt. 12 dag

- Melk. 6 dag

•

**gris**

- Slakt. 12 dag

- 

**sau**

- Slakt. 12 dag

- Melk. 6 dag

- 

**geit**

- Slakt. 12 dag

- Melk. 6 dag

**Intravenøs bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 12 dag

- Melk. 6 dag

- 

**gris**

- Slakt. 12 dag

- 

**sau**

- Slakt. 12 dag

- Melk. 6 dag

- 

**geit**

- Slakt. 12 dag

- Melk. 6 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01EW09

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

FR

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Fransk

Bare tilgjengelig i Fransk

Bare tilgjengelig i Fransk

Bare tilgjengelig i Fransk

Bare tilgjengelig i Fransk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Dopharma France

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

7/07/1992

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Dopharma France

---

**Ansvarlig myndighet:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

FR/V/9930567 1/1992

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

7/07/2012

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.