

TRIMADOX INJ 200 mg/ml + 40 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, porci, cai și oi

Autorisert

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

TRIMADOX INJ 200 mg/ml + 40 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, porci, cai și oi

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest

storfe

sau

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
40.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
200.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

hest

- Slakt. 10 dag

Nu se utilizeaza la iepele al caror lapte este destinat consumului uman.

-

storfe

- Slakt. 9 dag

- Melk. 3 dag Bovine - 6 mulsori

-

sau

- Slakt. 14 dag

- Melk. 5 dag Ovine - 9 mulsori

-

gris

- Slakt. 8 dag

Intravenøs bruk:

-

hest

- Slakt. 10 dag

•

storfe

- Slakt. 9 dag

- Melk. 3 dag 6 mulsori

•

sau

- Slakt. 14 dag

- Melk. 5 dag 9 mulsori

Subkutan bruk:

•

gris

- Slakt. 8 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01EW13

Juridisk status for forsyning:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)
Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)
Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)
Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)
Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)
Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)
Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Crida Pharm S.R.L.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/08/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

Crida Pharm S.R.L.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

210100

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/02/2026

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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