

# Bimotrim vet. 200 mg/ml + 40 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Dopuszczony

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Bimotrim vet. 200 mg/ml + 40 mg/ml Injektionsvätska, lösning

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie dożylnie

Podanie podskórne

---

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski  
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

### **Okres karencji w zależności od drogi podania:**

#### **Podanie domięśniowe:**

•

#### **Horse**

- Meat and offal. 20 day

Vid en dygnsdos på 2 gånger 15 mg/kg kroppsvikt i.v. i högst 5 dygn

- Meat and offal. 10 day

Vid en dygnsdos på 15 mg/kg kroppsvikt i.v. i högst 5 dygn

•

#### **Cattle**

- Milk. 5 day

Vid en dygnsdos på 15 mg/kg kroppsvikt i.m., s.c., eller i.v. i högst 5 dygn

- Milk. 10 day

Vid en dygnsdos på 2 gånger 15 mg/kg kroppsvikt i.m., s.c. eller i.v. i högst 5 dygn

- Meat and offal. 10 day

Vid en dygnsdos på 15 mg/kg kroppsvikt i.v. i högst 5 dygn

- Meat and offal. 20 day

Vid en dygnsdos på 2 gånger 15 mg/kg kroppsvikt i.v. i högst 5 dygn

- Meat and offal. 24 day

Vid en dygnsdos på 15 mg/kg kroppsvikt i.m. eller s.c. i högst 5 dygn

- Meat and offal. 48 day

Vid en dygnsdos på 2 gånger 15 mg/kg kroppsvikt i.m. eller s.c. i högst 5 dygn

•

### **Pig**

- Meat and offal. 21 day

Vid en dygnsdos på 15 mg/kg kroppsvikt i.m. eller s.c. i högst 5 dygn

- Meat and offal. 42 day

Vid en dygnsdos på 2 gånger 15 mg/kg kroppsvikt i.m. eller s.c. i högst 5 dygn

### **Podanie dożylnie:**

•

### **Horse**

- Meat and offal. 20 day

Vid en dygnsdos på 2 gånger 15 mg/kg kroppsvikt i.v. i högst 5 dygn

- Meat and offal. 10 day

Vid en dygnsdos på 15 mg/kg kroppsvikt i.v. i högst 5 dygn

•

### **Cattle**

- Milk. 5 day

Vid en dygnsdos på 15 mg/kg kroppsvikt i.m., s.c., eller i.v. i högst 5 dygn

- Milk. 10 day

Vid en dygnsdos på 2 gånger 15 mg/kg kroppsvikt i.m., s.c. eller i.v. i högst 5 dygn

- Meat and offal. 24 day

Vid en dygnsdos på 15 mg/kg kroppsvikt i.m. eller s.c. i högst 5 dygn

- Meat and offal. 10 day

Vid en dygnsdos på 15 mg/kg kroppsvikt i.v. i högst 5 dygn

- Meat and offal. 48 day

Vid en dygnsdos på 2 gånger 15 mg/kg kroppsvikt i.m. eller s.c. i högst 5 dygn

- Meat and offal. 20 day

Vid en dygnsdos på 2 gånger 15 mg/kg kroppsvikt i.v. i högst 5 dygn

•

### **Pig**

- Meat and offal. 42 day

Vid en dygnsdos på 2 gånger 15 mg/kg kroppsvikt i.m. eller s.c. i högst 5 dygn

- Meat and offal. 21 day

Vid en dygnsdos på 15 mg/kg kroppsvikt i.m. eller s.c. i högst 5 dygn

### **Podanie podskórne:**

•

### **Horse**

- Meat and offal. 10 day

Vid en dygnsdos på 15 mg/kg kroppsvikt i.v. i högst 5 dygn

- Meat and offal. 20 day

Vid en dygnsdos på 2 gånger 15 mg/kg kroppsvikt i.v. i högst 5 dygn

•

### **Cattle**

- Milk. 5 day

Vid en dygnsdos på 15 mg/kg kroppsvikt i.m., s.c., eller i.v. i högst 5 dygn

- Milk. 10 day

Vid en dygnsdos på 2 gånger 15 mg/kg kroppsvikt i.m., s.c. eller i.v. i högst 5 dygn

- Meat and offal. 10 day

Vid en dygnsdos på 15 mg/kg kroppsvikt i.v. i högst 5 dygn

- Meat and offal. 48 day

Vid en dygnsdos på 2 gånger 15 mg/kg kroppsvikt i.m. eller s.c. i högst 5 dygn

- Meat and offal. 20 day

Vid en dygnsdos på 2 gånger 15 mg/kg kroppsvikt i.v. i högst 5 dygn

- Meat and offal. 24 day

Vid en dygnsdos på 15 mg/kg kroppsvikt i.m. eller s.c. i högst 5 dygn

•

### **Pig**

- Meat and offal. 42 day

Vid en dygnsdos på 2 gånger 15 mg/kg kroppsvikt i.m. eller s.c. i högst 5 dygn

- Meat and offal. 21 day

Vid en dygnsdos på 15 mg/kg kroppsvikt i.m. eller s.c. i högst 5 dygn

---

### **Kod klassifikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QJ01EW13

---

### **Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Status pozwolenia:**

Valid

---

### **Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [szwedzki](#)

Dostępne wyłącznie w [szwedzki](#)

Dostępne wyłącznie w [szwedzki](#)

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

6/05/1994

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Organ odpowiedzialny:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numer pozwolenia:**

12127

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

6/05/1994

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.