

Trimazin Forte Vet. granulat 200 + 40 mg/g

Dopuszczony

- Trimethoprim
- Sulfadiazine
- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Trimazin Forte Vet. granulat 200 + 40 mg/g

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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](#) [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](#)

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 doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

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

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

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

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

Postać farmaceutyczna:

Granulat

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie doustne:**

-

Cattle

- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day

-

Pig

- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day

•

Horse

- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01EW10

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 [duński](#)

Dostępne wyłącznie w [duński](#)

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:

Scanpharm A/S

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

28/08/1986

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Scanpharm A/S

Organ odpowiedzialny:

Danish Medicines Agency

Numer pozwolenia:

12562

Data zmiany statusu pozwolenia:

28/08/1986

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet