

# Trimerazin (100 mg + 20 mg) /g Proszek do podawania w wodzie do picia lub w mleku

Dopuszczony

- Trimethoprim
- Sulfamerazine

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Trimerazin (100 mg + 20 mg) /g Proszek do podawania w wodzie do picia lub w mleku

### **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](#) [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](#)

**Droga podania:**

W wodzie do picia lub w mleku

---

**Szczegóły produktu****Substancja czynna i moc:**

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

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

---

**Postać farmaceutyczna:**

Proszek do podania w wodzie do picia / w mleku

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:****W wodzie do picia lub w mleku:**

- 

**Horse**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Do not use in horses intended for slaughter.

- 

**Pig**

- Meat and offal. 15 day

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 15 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QJ01EW18

---

**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:**

Pojemnik plastikowy PP 100 g z wieczkiem zatrzaskowym z PE z dołączoną miarką dozującą po 5 g

Pojemnik plastikowy PP 1000 g z wieczkiem zatrzaskowym z PE z dołączoną miarką dozującą po 5 g

Pojemnik plastikowy PP 300 ml z wieczkiem zatrzaskowym z PE z dołączoną miarką dozującą po 5 g.

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski Norwegian

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

3/08/1998

---

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

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numer pozwolenia:**

0562

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

3/08/1998

---

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

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

oznakowanie opakowań

Ulotka dla pacjenta