

Trimecoli pré-mistura medicamentosa para alimento medicamentoso para frangos de carne, suínos de crescimento e engorda e coelhos

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfadimethoxine

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Trimecoli pré-mistura medicamentosa para alimento medicamentoso para frangos de carne, suínos de crescimento e engorda e coelhos

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
20.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
100.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pré-mistura para alimento medicamentoso

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 12 dia

Não administrar a aves produtoras de ovos para consumo humano.

-

Pig

- Meat and offal. 10 dia

-

Rabbit

- Meat and offal. 12 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01EW09

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Sacos de polietileno (PEBD) de 25 kg Embalamento secundário: sacos de papel multifolhas com 25 kg

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoopan Produtos Pecuários S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

7/03/1991

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoopan Produtos Pecuários S.A.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

1498/01/22NFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

1/07/2022

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics