

File downloaded on 2026-05-22

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000035566>

TRISULMIX POUDRE POUR SOLUTION BUVABLE

Autorizat

- Sulfadimethoxine sodium
- Trimethoprim

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

TRISULMIX POUDRE POUR SOLUTION BUVABLE

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Păsări (Galiforme/Anseriforme)

Porc

Iepure

Oaie (miel)

Capră (ied)

Vițel

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
200.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză
40.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Păsări (Galiforme/Anseriforme)

- Ouă. no withdrawal period

En l'absence d'un temps d'attente pour les œufs ne pas utiliser chez les volailles pondeuses productrices d'œufs de consommation (4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci).

- Carne și organe. 12 zi

-

Porc

- Carne și organe. 12 zi

-

Iepure

- Carne și organe. 12 zi

-

Oaie (miel)

- Carne și organe. 12 zi

-

Capră (ied)

- Carne și organe. 12 zi

•

Vițel

- Carne și organe. 12 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01EW09

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dopharma France

Data autorizației de comercializare:

18/06/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Dopharma France

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/0086132 2/1992

Data modificării statusului autorizației:

18/06/2012

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.