

TRIMADOX INJ 200 mg/ml + 40 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, porci, cai și oi

Autorizat

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

TRIMADOX INJ 200 mg/ml + 40 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, porci, cai și oi

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Bovine

Oaie

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
40.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Cal

- Carne și organe. 10 zi

Nu se utilizeaza la iepele al caror lapte este destinat consumului uman.

-

Bovine

- Carne și organe. 9 zi

- Lapte. 3 zi
Bovine - 6 mulsori

-

Oaie

- Carne și organe. 14 zi

- Lapte. 5 zi
Ovine - 9 mulsori

-

Porc

- Carne și organe. 8 zi

Administrare intravenoasă:

-

Cal

- Carne și organe. 10 zi

•

Bovine

- Carne și organe. 9 zi

- Lapte. 3 zi
6 mulsori

•

Oaie

- Carne și organe. 14 zi

- Lapte. 5 zi
9 mulsori

Administrare subcutanată:

•

Porc

- Carne și organe. 8 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01EW13

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

Cutie x 30 flacoane sticla x 250 ml

Cutie x 60 flacoane sticla x 100 ml

Cutie x 40 flacoane polipropilena x 500 ml

Cutie x 60 flacoane polipropilena x 250 ml

Cutie x 120 flacoane polipropilena x 100 ml

Cutie x 192 flacoane polipropilena x 50 ml

Flacon sticla x 500 ml
Flacon sticla x 250 ml
Flacon polipropilena x 500 ml
Flacon polipropilena x 250 ml
Flacon polipropilena x 100 ml
Flacon polipropilena x 50 ml

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Crida Pharm S.R.L.

Data autorizației de comercializare:

28/08/2016

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Crida Pharm S.R.L.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

210100

Data modificării statusului autorizației:

4/02/2026

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

Documente

Combined File of all Documents