

Trimazin Forte Vet. granulat 200 + 40 mg/g

Autorizat

- Trimethoprim
- Sulfadiazine
- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Trimazin Forte Vet. granulat 200 + 40 mg/g

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Cal

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

40.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

200.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

40.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

200.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Granule

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

•

Bovine

- Carne și organe. 15 zi
- Carne și organe. 15 zi
- Carne și organe. 15 zi
- Carne și organe. 15 zi

•

Porc

- Carne și organe. 15 zi
- Carne și organe. 15 zi
- Carne și organe. 15 zi
- Carne și organe. 15 zi

•

Cal

- Carne și organe. 15 zi

- Carne și organe. 15 zi
- Carne și organe. 15 zi
- Carne și organe. 15 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01EW10

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 [Daneză](#)

Disponibile numai în [Daneză](#)

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:

Scanpharm A/S

Data autorizației de comercializare:

28/08/1986

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Scanpharm A/S

Autoritatea responsabilă:

Danish Medicines Agency

Numărul autorizației:

12562

Data modificării statusului autorizației:

28/08/1986

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