

# Trioxin Kompaktat

Autorizat

- Trimethoprim
- Sulfadimethoxine

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Trioxin Kompaktat

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Vițel

Cal

Porc

### Calea de administrare:

-

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

50.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în [Engleză](#)

250.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

---

**Forma farmaceutică:**

Granule

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

-:

- 

**Bovine**

- Lapte. 5 zi

- Carne și organe. 10 zi

- 

**Vițel**

- Carne și organe. 10 zi

- 

**Cal**

- Lapte. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- 
- Carne și organe. 10 zi

- 

**Porc**

- Carne și organe. 10 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](#)

---

**Disponibil în:**

Germany

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

---

## 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:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Data autorizației de comercializare:**

19/12/1995

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autoritatea responsabilă:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numărul autorizației:**

8718.00.01

---

**Data modificării statusului autorizației:**

21/06/2002

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.