

Trimazin 90 % 750 mg/g - 150 mg/g Poeder voor oraal gebruik

Autorizat

- Trimethoprim
- Sulfadiazine sodium

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Trimazin 90 % 750 mg/g - 150 mg/g Poeder voor oraal gebruik

Trimazin 90 % 750 mg/g - 150 mg/g Poudre orale

Trimazin 90 % 750 mg/g - 150 mg/g Pulver zum Einnehmen

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Porc

Calea de administrare:

-

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

150.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în [English](#)

815.90 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Porc

- Carne și organe. 12 zi

Administrare în apa de băut:

-

Porc

- Carne și organe. 12 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 [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Belgium

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Data autorizației de comercializare:

3/12/2001

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autoritatea responsabilă:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numărul autorizației:

BE-V230036

Data modificării statusului autorizației:

13/04/2021

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 această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086361>