

TRIMETOX, geriamieji milteliai

Autorizat

- Trimethoprim
- Sulfamerazine

Product identification

Denumirea medicamentului:

TRIMETOX, geriamieji milteliai

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Cal

Bovine

Porc

Oaie

Nurcă

Vițel

Cal (mânz)

Calea de administrare:

-

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

32.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în [English](#)
160.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Pulbere orală

Withdrawal period by route of administration:

-:

• **Cal**

- Carne. 10 zi

• **Bovine**

- Carne. 10 zi

- Lapte. 2 zi

• **Porc**

- Carne. 12 zi

• **Oaie**

- Carne. 12 zi

- Lapte. 2 zi

• **Nurcă**

• **Vițel**

• **Cal (mânz)**

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01EW18

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Lithuanian](#)

Disponibile numai în [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

13/09/2007

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Veyx Pharma GmbH

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

LT/2/02/1370/001-002

Data modificării statusului autorizației:

13/09/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

RV1370.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096538>