

# TRIMERAZIN, tabletès

Autorizat

- Trimethoprim
- Sulfamerazine

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

TRIMERAZIN, tabletès

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Vițel

Cal (mânz)

Oaie (miel)

Porc

### Calea de administrare:

-

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

80.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Disponibile numai în [Engleză](#)

400.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

---

**Forma farmaceutică:**

Comprimat

---

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

-:

- 

**Vițel**

- Carne. 15 zi

- 

**Cal (mânz)**

- Carne. 15 zi

Not authorized for use in horses, whose meat is meant for human consumption.

- 

**Oaie (miel)**

- Carne. 15 zi

- 

**Porc**

- Carne. 15 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01EW18

---

**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 [Lituaniană](#)

---

## 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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

---

**Data autorizației de comercializare:**

20/05/2008

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numărul autorizației:**

LT/2/96/0341/001

---

**Data modificării statusului autorizației:**

20/05/2008

---

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 acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.