

# Trimazin 30 % 250 mg/g - 50 mg/g Poudre orale

Oprávněný

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Trimazin 30 % 250 mg/g - 50 mg/g Poudre orale

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Podanie v pitnej vode/mlieku

Použitie zamiešaním do potravy

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Lieková forma:

Perorálny prášok

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Podanie v pitnej vode/mlieku:

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 12 day

- 

#### **Cattle (pre-ruminant)**

- Meat and offal. 7 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01EW10

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Luxembursko

---

### Dostupné v:

Luxembursko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

### **Dátum registrácie lieku:**

18/10/1994

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

### **Zodpovedný orgán:**

Ministry Of Health And Social Security

---

### **Číslo registrácie:**

V 188/18/05/1696

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

15/05/2014

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.