

# Trimazin Forte Vet. granulat 200 + 40 mg/g

Ima dovoljenje za  
promet

- Trimethoprim
- Sulfadiazine
- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Trimazin Forte Vet. granulat 200 + 40 mg/g

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v English

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v English

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v English

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v English

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Farmaceutska oblika:**

Zrnca

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

#### **Peroralna uporaba:**

•

#### **govedo**

- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day

•

#### **Pig**

- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day

•

#### **Horse**

- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01EW10

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Danish](#)

Na voljo samo v [Danish](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Scanpharm A/S

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

28/08/1986

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Scanpharm A/S

---

**Pristojni organ:**

Danish Medicines Agency

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

12562

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

28/08/1986

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)