

# A.A.-TRIM 40 mg/ml en 200mg/ml, oplossing voor injectie

Pooblašćeno

- Sulfamethoxazole
- Trimethoprim

## Product identification

### Ime zdravila:

A.A.-TRIM 40 mg/ml en 200mg/ml, oplossing voor injectie

---

### Ućinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne ųivalske vrste:

govedo

tele

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](#)

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:

intramuskularna uporaba

---

## Product details

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)  
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmacevtska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **intramuskularna uporaba:**

- **govedo**

- Milk. 4 day
- Meat and offal. 12 day

- **tele**

- Meat and offal. 12 day

- **Pig**

- Meat and offal. 12 day

- **Dog**

- **Cat**

---

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**

QJ01EW11

---

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

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### **Status dovoljenja:**

Valid

---

### **Authorised in:**

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

---

**Opis ovojnine:**

Na voljo samo v [Dutch](#)

Na voljo samo v [Dutch](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

---

**Marketing authorisation date:**

17/04/2013

---

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

A.A.-Vet Diergeneesmiddelen N.V.

---

**Pristojni organ:**

Medicines Evaluation Board

---

**Številka dovoljenja :**

REG NL 113625

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

12/09/2019

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000067831>