

Trimethosel 200 + 40 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder und Schweine

Pooblašćeno

- Sulfadimidine sodium
- Trimethoprim

Product identification

Ime zdravila:

Trimethosel 200 + 40 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder und Schweine

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske 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

Intravenska uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

215.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Raztopina za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

intramuskularna uporaba:

-

govedo

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 5 day

-

tele

- Meat and offal. 12 day

-

Pig

- Meat and offal. 10 day

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 10 day

Intravenska uporaba:

-

govedo

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 5 day

•

tele

- Meat and offal. 12 day

•

Horse

- Meat and offal. 12 day

•

Pig

- Meat and offal. 10 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QJ01EW03

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 [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

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

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

aniMedica GmbH

Marketing authorisation date:

7/02/1985

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

aniMedica GmbH

Pristojni organ:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Številka dovoljenja :

5940.00.00

Datum spremembe statusa dovoljenja:

21/07/2005

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: 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/600000073053>