

# Trimetho-Diazin "Ogris" 625 mg/g / 125 mg/g - Pulver zum Eingeben für Kälber und Schweine

Ima dovoljenje za promet

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Trimetho-Diazin "Ogris" 625 mg/g / 125 mg/g - Pulver zum Eingeben für Kälber und Schweine

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [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:

Peroralna uporaba

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

625.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v [English](#)

125.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Farmacevtska oblika:**

Peroralni prašek

---

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

#### **Peroralna uporaba:**

- 

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

- Meat and offal. 17 day

30 mg Gesamtwirkstoff (25 mg Sulfadiazin + 5 mg Trimethoprim)/ kg KGW/ Tag

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 14 day

30 mg Gesamtwirkstoff (25 mg Sulfadiazin + 5 mg Trimethoprim)/ kg KGW/ Tag

---

### **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 [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

---

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

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

aniMedica GmbH

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

26/01/2007

---

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

aniMedica GmbH

---

**Pristojni organ:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

8-00686

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

26/01/2007

---

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

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

Navodilo za uporabo

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

Označevanje

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

at-puar-600000075878-np-trimethoediaezin-de.pdf