

# Trisulmix 186,8 mg/g + 40 mg/g por ivóvízbe keveréshez házityúkok és házinyulak számára A.U.V.

Ima  
dovoljenje za  
promet

- Sulfadimethoxine sodium
- Trimethoprim

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Trisulmix 186,8 mg/g + 40 mg/g por ivóvízbe keveréshez házityúkok és házinyulak számára A.U.V.

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [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:

Dajanje v vodo za pitje

---

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

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)

---

### **Farmacevtska oblika:**

Prašek za dajanje v vodo za pitje

---

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

#### **Dajanje v vodo za pitje:**

- 

#### **Rabbit**

- Meat and offal. 12 day

- 

#### **Chicken**

- Meat and offal. 10 day

---

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

QJ01EW09

---

### **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 [Hungarian](#)

Na voljo samo v [Hungarian](#)

---

## 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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Dopharma Research B.V.

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

3/12/2001

---

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

Dopharma France

---

### **Pristojni organ:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

3/12/2001

---

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.