

# Trimethosulf šķīdums injekcijām liellopiem, aitām, cūkām, suņiem, kaķiem

Ej  
godkänd

- Sulfamerazine
- Sulfadiazine
- Sulfathiazole
- Trimethoprim

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Trimethosulf šķīdums injekcijām liellopiem, aitām, cūkām, suņiem, kaķiem

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Får

Katt

Nöt

Svin

Hund

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

---

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Intramuskulär användning:**

- 

#### **Får**

- Milk. 5 dygn
- Meat and offal. 8 dygn

- 

#### **Nöt**

- Meat and offal. 8 dygn
- Milk. 5 dygn

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 8 dygn
- 

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01EW30

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Övergiven

---

**Godkänd i:**

Lettland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Bremer Pharma GmbH

---

**Godkännandedatum:**

30/10/2021

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Bremer Pharma GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Food And Veterinary Service

---

**Godkännandenummer:**

V/NRP/95/0325

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

29/06/2022

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.