

Intertrim Solution for Injection

Разрешен

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Intertrim Solution for Injection

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда

свиня

кон

куче

котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Интрамускулно приложение:

• **говеда**

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 48 hour

• **свиня**

- Meat and offal. 20 day

Интравенозно приложение:

• **говеда**

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 48 hour

• **кон**

- Meat and offal. 28 day

• **свиня**

- Meat and offal. 20 day

Подкожно приложение:

• **куче**

• **котка**

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01EW10

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Chem-Pharm (Ballyvaughan) Limited

Marketing authorisation date:

1/10/1998

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Norbrook Laboratories Limited

Отговорен орган:

Health Products Regulatory Authority

Номер на лиценза:

VPA10823/005/001

Дата на промяна в статуса на лиценза:

1/10/1998

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064618>