

# Intertrim LA, 200 mg +40 mg/ml, süstelahus veistele, lammastele, kitsedele, hobuste, sigadele ja koertele

Autoriseret

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Intertrim LA, 200 mg +40 mg/ml, süstelahus veistele, lammastele, kitsedele, hobuste, sigadele ja koertele

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Får

Ged

Hest

Svin

Hund

### Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse  
Intramuskulær anvendelse

---

## Produktoplysninger

### **Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)  
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

### **Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

#### **Intravenøs anvendelse:**

•

#### **Kvæg**

- Meat and offal. 10 dag
- Milk. 3 dag

•

#### **Får**

- Meat and offal. 10 dag
- Milk. 3 dag

•

#### **Ged**

- Meat and offal. 10 dag
- Milk. 3 dag

•

#### **Hest**

- Meat and offal. 10 dag

- Milk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks märadel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

- 

### **Svin**

- Meat and offal. 10 dag

### **Intramuskulær anvendelse:**

- 

### **Kvæg**

- Meat and offal. 30 dag
- Milk. 3 dag

- 

### **Hest**

- Meat and offal. 30 dag
- Milk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks märadel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

- 

### **Får**

- Meat and offal. 30 dag
- Milk. 3 dag

- 

### **Ged**

- Meat and offal. 30 dag
- Milk. 3 dag

- 

### **Svin**

- Meat and offal. 30 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01EW13

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

1/09/2021

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Ansvarlig myndighed:**

State Agency Of Medicines

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

2306

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

1/09/2021

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.