

Alfatrim 24% pro inj. opløsning voor injectie

Autoriseret

- Sulfamethoxazole
- Trimethoprim

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Alfatrim 24% pro inj. opløsning voor injectie

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Kalv

Hund

Kat

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 10 dag

-

Kalv

- Meat and offal. 10 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 10 dag

-

Kalv

- Meat and offal. 10 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01EW11

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Alfasan Nederland B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

9/12/1997

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Alfasan Nederland B.V.

Ansvarlig myndighed:

Medicines Evaluation Board

Markedsføringstilladelsesnummer:

REG NL 1580

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

21/01/2022

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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