

# INTERTRIM LA, 200 mg/ml + 40 mg/ml, solution for injection for cattle, pigs and horses

Εγκεκριμένο

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

INTERTRIM LA, 200 mg/ml + 40 mg/ml, solution for injection for cattle, pigs and horses

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Χοίρος

Άλογο

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

---

### Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

#### Ενδομυϊκή χρήση:

- 

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 10 Ημέρα

По време на третирането млякото не трябва да бъде използвано за човешка консумация. За крави, доени два пъти дневно, млякото може да бъде използвано за човешка консумация след 4-я ден (96 часа) след последното третиране

- 

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 10 Ημέρα

- 

#### **Άλογο**

- Meat and offal. no withdrawal period

Не се разрешава за употреба при коне, чието месо е предназначено за консумация от хора.

---

### Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01EW13

---

### Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

20/12/2010

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Αρμόδια αρχή:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Αριθμός έγκρισης:**

0022-1499

---

## Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

20/12/2010

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.