

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

Myönnetty

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

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

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Lammas

Vuohi

Hevonen

Sika

Koira

Antoreitti:

Laskimoon
Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Laskimoon:

-

Nauta

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

-

Lammas

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

-

Vuohi

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

-

Hevonen

- Meat and offal. 10 day

- Milk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks märadel, kelle piima tarvitatakse inимtoiduks.

-

Sika

- Meat and offal. 10 day

Lihakseen:

-

Nauta

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

-

Hevonen

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

Ei ole lubatud kasutamiseks märadel, kelle piima tarvitatakse inимtoiduks.

-

Lammas

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

-

Vuohi

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

-

Sika

- Meat and offal. 30 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01EW13

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Viro

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Estonian](#)

Saatavissa vain kielillä [Estonian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Myyntiluvan myöntämispäivä:

1/09/2021

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Vastaava viranomainen:

State Agency Of Medicines

Myyntilupanumero:

2306

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

1/09/2021

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.