

# Intertrim Solution for Injection

Autorisé

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Intertrim Solution for Injection

---

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

### Espèces cibles:

Bovins

Porc

Cheval

Chien

Chat

---

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais  
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 12 day
- Lait. 48 hour

•

**Porc**

- Viande et abats. 20 day

**Voie intraveineuse:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 12 day
- Lait. 48 hour

•

**Cheval**

- Viande et abats. 28 day

•

**Porc**

- Viande et abats. 20 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01EW10

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Irlande

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Chem-Pharm (Ballyvaughan) Limited

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

1/10/1998

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autorité responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

VPA10823/005/001

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

1/10/1998

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.