

# INTERTRIM LA

Autorizzato

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

INTERTRIM LA

---

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

bovini

Suino

---

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

---

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

40.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:****Uso intramuscolare:****• bovini**

- carne e visceri. 10 giorno

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

**• Suino**

- carne e visceri. 10 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01EW13

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Bulgaria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa -Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

21/12/2010

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autorità responsabile:**

Bulgarian Agency For Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

0022-1499

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

11/12/2015

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000072253>