

Lovatrim LA (200 mg + 40 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Atļautas

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Lovatrim LA (200 mg + 40 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Cūka

Zirgs

Aita

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

intravenozai lietošanai

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

200.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

40.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intramuskulārai lietošanai:

-

Liellops

- Piens. 72 stunda
- Gaļa un blakusprodukti. 9 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 8 diena

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 10 diena

-

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 14 diena
- Piens. 108 stunda

intravenozai lietošanai:

-

Liellops

- Piens. 72 stunda

- Gaļa un blakusprodukti. 9 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 8 diena

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 10 diena

-

Aita

- Piens. 108 stunda

- Gaļa un blakusprodukti. 14 diena

subkutānai lietošanai:

-

Liellops

- Piens. 72 stunda

- Gaļa un blakusprodukti. 9 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 8 diena

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 10 diena

-

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 14 diena

- Piens. 108 stunda

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01EW13

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

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

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Polish](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (ES Regulas 2019/6 18. pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Lovapharm Consulting B.V.

Tirdzniecības atļaujas datums:

26/09/2025

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Atbildīgā iestāde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Atļaujas numurs:

3401

Atļaujas statusa maiņas datums:

26/09/2025

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet