

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

Atļautas

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Cūka

Zirgs

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

40.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

200.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intramuskulārai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 10 diena

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

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 10 diena

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. no withdrawal period

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

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 [Bulgarian](#)

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Tirdzniecības atļaujas datums:

20/12/2010

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Atbildīgā iestāde:

Bulgarian Food Safety Authority

Atļaujas numurs:

0022-1499

Atļaujas statusa maiņas datums:

20/12/2010

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

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.