

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

Autorisert

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Product identification

Legemidlets navn:

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

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

sau

geit

hest

gris

hund

Administrering:

Intravenøs bruk

Intramuskulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i English
200.00 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i English
40.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intravenøs bruk:

- **storfe**

- Slakt. 10 dag
- Melk. 3 dag

- **sau**

- Slakt. 10 dag
- Melk. 3 dag

- **geit**

- Slakt. 10 dag
- Melk. 3 dag

- **hest**

- Slakt. 10 dag
- Melk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks märadel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

- **gris**

- Slakt. 10 dag

- **hund**

Intramuskulær bruk:

- **storfe**

- Slakt. 30 dag

- Melk. 3 dag

- **hest**

- Slakt. 30 dag

- Melk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks märadel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

- **sau**

- Slakt. 30 dag

- Melk. 3 dag

- **geit**

- Slakt. 30 dag

- Melk. 3 dag

- **gris**

- Slakt. 30 dag

- **hund**

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01EW13

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

EE

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Estonian

Tilgjengelig bare i Estonian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Marketing authorisation date:

2/09/2021

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ansvarlig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:

2306

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

2/09/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046258>