

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

Autorizat

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Cal

Oaie

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

40.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Lapte. 72 oră
- Carne și organe. 9 zi

-

Porc

- Carne și organe. 8 zi

-

Cal

- Carne și organe. 10 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 14 zi
- Lapte. 108 oră

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Lapte. 72 oră

- Carne și organe. 9 zi

-

Porc

- Carne și organe. 8 zi

-

Cal

- Carne și organe. 10 zi

-

Oaie

- Lapte. 108 oră

- Carne și organe. 14 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Lapte. 72 oră

- Carne și organe. 9 zi

-

Porc

- Carne și organe. 8 zi

-

Cal

- Carne și organe. 10 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 14 zi

- Lapte. 108 oră

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01EW13

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Lovapharm Consulting B.V.

Data autorizației de comercializare:

26/09/2025

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numărul autorizației:

3401

Data modificării statusului autorizației:

26/09/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet