

# Alfatriam 24% pro inj. oplossing voor injectie

Autorizat

- Sulfamethoxazole
- Trimethoprim

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Alfatriam 24% pro inj. oplossing voor injectie

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Vițel

Câine

Pisică

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

## 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**

- Carne și organe. 10 zi

- 

**Vițel**

- Carne și organe. 10 zi

**Administrare intravenoasă:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 10 zi

- 

**Vițel**

- Carne și organe. 10 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01EW11

---

**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 [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)

[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

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

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

9/12/1997

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numărul autorizației:**

REG NL 1580

---

**Data modificării statusului autorizației:**

21/01/2022

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.