

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

Godkänd

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Häst

Får

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Milk. 72 timme
- Meat and offal. 9 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 8 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 10 dygn

-

Får

- Meat and offal. 14 dygn
- Milk. 108 timme

Intravenös användning:

-

Nöt

- Milk. 72 timme

- Meat and offal. 9 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 8 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 10 dygn

-

Får

- Milk. 108 timme

- Meat and offal. 14 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

- Milk. 72 timme

- Meat and offal. 9 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 8 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 10 dygn

-

Får

- Meat and offal. 14 dygn

- Milk. 108 timme

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01EW13

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Polen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på polska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Lovapharm Consulting B.V.

Godkännandedatum:

26/09/2025

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ansvarig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkännandenummer:

3401

Datum för ändring av godkännandestatus:

26/09/2025

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet