

Dofatrim-Ject (200 mg + 40 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Autoriseret

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Dofatrim-Ject (200 mg + 40 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Kvæg

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

•

Svin

- Meat and offal. 7 dag

•

Kvæg

- Meat and offal. 6 dag

- Milk. 2 dag

Intravenøs anvendelse:

•

Svin

- Meat and offal. 7 dag

•

Kvæg

- Meat and offal. 6 dag

- Milk. 2 dag

Subkutan anvendelse:

•

Svin

- Meat and offal. 7 dag

•

Kvæg

- Milk. 2 dag

- Meat and offal. 6 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01EW13

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Dopharma B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

23/10/2001

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Dopharma B.V.

Ansvarlig myndighed:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

1198

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

23/10/2001

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.