

Dofatrim-Ject 40 mg - 200 mg Oplossing voor injectie

Autoriseret

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Dofatrim-Ject 40 mg - 200 mg Oplossing voor injectie

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Kvæg

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Intravenøs 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. 8 dag

-

Kvæg

- Meat and offal. 8 dag

- Milk. 2 dag

Subkutan anvendelse:

-

Svin

- Meat and offal. 8 dag

-

Kvæg

- Milk. 2 dag

- Meat and offal. 8 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Svin

- Meat and offal. 8 dag

-

Kvæg

- Milk. 2 dag

- Meat and offal. 8 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](#)

Tilgængelig i:

Belgium

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Dopharma Research B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

17/07/2000

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Dopharma Research B.V.

Ansvarlig myndighed:

Markedsføringstilladelsesnummer:

BE-V215555

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

25/04/2023

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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

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.