

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

Zugelassen

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in englisch

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Rind

- Milch. 2 Tag

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

subkutane Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Rind

- Milch. 2 Tag

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- Milch. 2 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01EW13

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Dopharma B.V.

Zulassungsdatum:

23/10/2001

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma B.V.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

1198

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/10/2001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.