

Dofatrim-Ject 40 mg - 200 mg Injektionslösung

Zugelassen

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Dofatrim-Ject 40 mg - 200 mg Injektionslösung

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](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

- Milch. 2 Tag

subkutane Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

-

Rind

- Milch. 2 Tag

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

-

Rind

- Milch. 2 Tag

- Fleisch und Innereien. 8 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:

Belgien

Verfügbar in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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 Research B.V.

Zulassungsdatum:

17/07/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma Research B.V.

Zuständige Behörde:

Zulassungsnummer:

BE-V215555

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/04/2023

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)