

Dofatrimject solução injetável

Zugelassen

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Dofatrimject solução injetável

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Pferd

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. 2 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

•

Hund

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Katze

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

subkutane Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 8 Tag
- Milch. 2 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

•

Hund

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Katze

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

- Milch. 2 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

•

Hund

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Katze

- Fleisch und Innereien. 0 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:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in portugiesisch

Verfügbar nur in portugiesisch

Verfügbar nur in portugiesisch

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:

30/01/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma B.V.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

51439

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/11/2018

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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