

Dofatrimject solução injetável

Εγκριμένο

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Dofatrimject solução injetável

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Χοίρος

Άλογο

Σκύλος

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 8 Ημέρα

- Γάλα. 2 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 8 Ημέρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 8 Ημέρα

•

Σκύλος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Γάτα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 8 Ημέρα

- Γάλα. 2 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 8 Ημέρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 8 Ημέρα

•

Σκύλος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Γάτα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 8 Ημέρα

- Γάλα. 2 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 8 Ημέρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 8 Ημέρα

•

Σκύλος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Γάτα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός Θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01EW13

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά

Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά

Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Dopharma Research B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

30/01/2004

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Dopharma B.V.

Αρμόδια αρχή:

Directorate General For Food And Veterinary

Αριθμός έγκρισης:

51439

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

1/11/2018

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.