

DOFATRIM-JECT, 200 mg/ml + 40 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine și porci

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DOFATRIM-JECT, 200 mg/ml + 40 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine și porci

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
40.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Meat and offal. 7 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 7 Día

- Milk. 2 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 7 Día

- Milk. 48 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 7 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01EW13

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dopharma B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

27/01/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dopharma B.V.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

160137

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/05/2023

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.