

Dofatrim-ject, 40/200 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen en varkens

Myönnetty

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Dofatrim-ject, 40/200 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen en varkens

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Sika

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

•

Nauta

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 14 day

•

Sika

- Meat and offal. 7 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01EW13

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Dopharma Research B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

15/04/1996

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Dopharma B.V.

Vastaava viranomainen:

Medicines Evaluation Board

Myyntilupnumero:

REG NL 8762

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

9/10/2018

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.