

# Dofatrim-Ject 40 mg - 200 mg

## Solution injectable

Autorisé

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Dofatrim-Ject 40 mg - 200 mg Solution injectable

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Porc

Bovins

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Voie intraveineuse

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

•

**Porc**

- Viande et abats. 8 day

•

**Bovins**

- Viande et abats. 8 day

- Lait. 2 day

**Voie sous-cutanée:**

•

**Porc**

- Viande et abats. 8 day

•

**Bovins**

- Lait. 2 day

- Viande et abats. 8 day

**Voie intraveineuse:**

•

**Porc**

- Viande et abats. 8 day

•

**Bovins**

- Lait. 2 day

- Viande et abats. 8 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01EW13

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Disponible en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais Italian

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Dopharma Research B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

17/07/2000

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Dopharma Research B.V.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V215555

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

25/04/2023

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

### Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

### Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)