

Dofatrimject solução injetável

Autorisé

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Dofatrimject solução injetável

Substance(s) active(s):

Disponibile uniquement en Anglais

Disponibile uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Cheval

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Bovins

- Viande et abats. 8 day
- Lait. 2 day

•

Porc

- Viande et abats. 8 day

•

Cheval

- Viande et abats. 8 day

•

Chien

- Viande et abats. 0 day

•

Chat

- Viande et abats. 0 day

Voie sous-cutanée:

•

Bovins

- Viande et abats. 8 day
- Lait. 2 day

•

Porc

- Viande et abats. 8 day

•

Cheval

- Viande et abats. 8 day

•

Chien

- Viande et abats. 0 day

•

Chat

- Viande et abats. 0 day

Voie intraveineuse:

•

Bovins

- Viande et abats. 8 day

- Lait. 2 day

•

Porc

- Viande et abats. 8 day

•

Cheval

- Viande et abats. 8 day

•

Chien

- Viande et abats. 0 day

•

Chat

- Viande et abats. 0 day

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

QJ01EW13

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Portugal

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

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:

30/01/2004

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

Dopharma B.V.

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

51439

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/11/2018

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.