

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

Heimilað

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Svín

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lyfjaform:**

Stungulyf, lausn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar í vöðva:**

•

**Nautgripir**

- Mjólk. 3 dagar

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

•

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QJ01EW13

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Holland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

Aðeins fáanlegt í [hollenska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

Dopharma Research B.V.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

15/04/1996

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Dopharma B.V.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Medicines Evaluation Board

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

REG NL 8762

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

9/10/2018

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.