

Dofatrimject solução injetável

Autorizzato

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Dofatrimject solução injetável

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Cavallo

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English
200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English
40.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

bovini

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. 2 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 8 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 8 giorno

•

Cane

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Gatto

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

•

bovini

- carni e frattaglie. 8 giorno
- latte. 2 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 8 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 8 giorno

•

Cane

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Gatto

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso endovenoso:

•

bovini

- carni e frattaglie. 8 giorno

- latte. 2 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 8 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 8 giorno

•

Cane

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Gatto

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01EW13

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Portuguese

Disponibile solo in Portuguese

Disponibile solo in Portuguese

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dopharma Research B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/01/2004

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dopharma B.V.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

51439

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/11/2018

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.