

Dofatrimject solução injetável

Registruotas

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Dofatrimject solução injetável

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Žirgas

Šuo

Katė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Leisti į veną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Angļu
200.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Angļu
40.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.
- Pienas. 2 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.

-

Šuo

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Katė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.
- Pienas. 2 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.

•

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.

•

Šuo

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

•

Katė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Leisti į veną:

•

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.

- Pienas. 2 d.

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.

•

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 8 d.

•

Šuo

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

•

Katė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos
(ATCvet) kodas:**

QJ01EW13

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Portugalų](#)

Pateikiama tik [Portugalų](#)

Pateikiama tik [Portugalų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Dopharma Research B.V.

Rinkodaros leidimo data:

30/01/2004

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Dopharma B.V.

Atsakinga institucija:

Directorate General For Food And Veterinary

Registracijos numeris:51439

Registracijos statuso pasikeitimo data:1/11/2018

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.