

# Dofatrim-Ject (200 mg + 40 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Atļautas

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

## Zāļu identifikācija

### Zāļu nosaukums:

Dofatrim-Ject (200 mg + 40 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

### Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

### Mērķsugas:

Cūka

Liellops

### Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

intravenozai lietošanai

subkutānai lietošanai

## Sīkāka informācija par zālēm

### Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

40.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai English

200.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

---

**Farmaceutiskā forma:**

Šķīdums injekcijām

---

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:**

**intramuskulārai lietošanai:**

•

**Cūka**

- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena

•

**Liellops**

- Gaļa un blakusprodukti. 6 diena

- Piens. 2 diena

**intravenozai lietošanai:**

•

**Cūka**

- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena

•

**Liellops**

- Gaļa un blakusprodukti. 6 diena

- Piens. 2 diena

**subkutānai lietošanai:**

•

**Cūka**

- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena

•

**Liellops**

- Piens. 2 diena

- Gaļa un blakusprodukti. 6 diena

---

**Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:**

QJ01EW13

---

**Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:**

Recepšu veterinārās zāles

---

**Atļaujas statuss:**

Derīga

---

**Atļautas:**

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Iepakojuma apraksts:**

Pieejamas tikai [Polish](#)

Pieejamas tikai [Polish](#)

---

## Papildu informācija

**Tiesību tips:**

Marketing Authorisation

---

**Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:**

Pieteikums fiksētas kombinācijas veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(b) pants)

---

**Tirdzniecības atļaujas turētājs:**

Dopharma B.V.

---

**Tirdzniecības atļaujas datums:**

23/10/2001

---

**Ražošanas vietas sēriju izlaidei:**

Dopharma B.V.

---

**Atbildīgā iestāde:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Atļaujas numurs:**

**Atļaujas statusa maiņas datums:**

23/10/2001

---

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.