

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

Atļautas

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Cūka

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

200.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

40.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

intramuskulārai lietošanai:

•

Liellops

- Piens. 3 diena

- Gaļa un blakusprodukti. 14 diena

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 7 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 [Dutch](#)

Pieejamas tikai [Dutch](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Dopharma Research B.V.

Tirdzniecības atļaujas datums:

15/04/1996

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Dopharma B.V.

Atbildīgā iestāde:

Medicines Evaluation Board

Atļaujas numurs:

REG NL 8762

Atļaujas statusa maiņas datums:

9/10/2018

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

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

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