

# Dofatrim-ject

Awtorizzat

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

Dofatrim-ject

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Użu għal ġol-vini

## Dettalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forma farmaċewtika:**

Soluzzjoni għall-injezzjoni

---

**Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**

**Użu għal ġol-muskoli:**

- 

**Cattle (calf)**

- Meat and offal. 8 day

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- 

**Pig**

- Meat and offal. 10 day

**Użu għal ġol-vini:**

- 

**Cattle (calf)**

- Meat and offal. 8 day

Nicht bei Tieren anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- 

**Pig**

- Meat and offal. 10 day

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QJ01EW13

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibbli fi:**

Germany

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Ġermaniż](#)

Disponibbli biss fi [Ġermaniż](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Dopharma Research B.V.

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

29/10/1996

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Dopharma B.V.

---

**Awtorità responsabbli:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

32617.00.00

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

2/07/2002

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.