

DOFATRIM-JECT, 200 mg/ml + 40 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine și porci

Toegelaten

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

DOFATRIM-JECT, 200 mg/ml + 40 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine și porci

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Rund

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

•

Varken

- Meat and offal. 7 day

•

Rund

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 2 day

Intraveneus gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 48 hour

•

Varken

- Meat and offal. 7 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01EW13

Afleverstatus:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Roemenië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Roemeense

Alleen beschikbaar in Roemeense

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands
Norwegian

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in Engels Italiaans

Handelsvergunninghouder:

Dopharma B.V.

Handelsvergunningsdatum:

27/01/2010

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Dopharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Vergunningsnummer:

160137

Datum toelatingswijziging:

28/05/2023

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.