

Dofatrimject solução injetável

Toegelaten

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Dofatrimject solução injetável

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Paard

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

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

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

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 2 day

•

Varken

- Meat and offal. 8 day

•

Paard

- Meat and offal. 8 day

•

Hond

- Meat and offal. 0 day

•

Kat

- Meat and offal. 0 day

Subcutaan gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 2 day

•

Varken

- Meat and offal. 8 day

•

Paard

- Meat and offal. 8 day

•

Hond

- Meat and offal. 0 day

•

Kat

- Meat and offal. 0 day

Intraveneus gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 2 day

•

Varken

- Meat and offal. 8 day

•

Paard

- Meat and offal. 8 day

•

Hond

- Meat and offal. 0 day

•

Kat

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01EW13

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Portugal

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

Alleen beschikbaar in [Portugees](#)

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 Research B.V.

Handelsvergunningsdatum:

30/01/2004

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Dopharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:51439

Datum toelatingswijziging:1/11/2018

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

Documenten

Combined File of all Documents

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