

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

Autorisert

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

storfe

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
40.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
200.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Slakt. 7 dag

-

storfe

- Slakt. 7 dag

- Melk. 2 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 7 dag

- Melk. 48 time

-

gris

- Slakt. 7 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01EW13

Juridisk status for forsyning:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Dopharma B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

27/01/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:

Dopharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

160137

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/05/2023

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.