

# Dofatrim-Ject (200 mg + 40 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

Autorisert

- Trimethoprim
- Sulfadoxine

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Dofatrim-Ject (200 mg + 40 mg)/ml Roztwór do wstrzykiwań

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

gris

storfe

### Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Subkutan 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, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intramuskulær bruk:**

•

**gris**

- Slakt. 7 dag

•

**storfe**

- Slakt. 6 dag

- Melk. 2 dag

**Intravenøs bruk:**

•

**gris**

- Slakt. 7 dag

•

**storfe**

- Slakt. 6 dag

- Melk. 2 dag

**Subkutan bruk:**

•

**gris**

- Slakt. 7 dag

•

**storfe**

- Melk. 2 dag

- Slakt. 6 dag

---

## **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater**

### **(ATCvet):**

QJ01EW13

---

### **Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### **Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

### **Autorisert i:**

PL

---

### **Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Polsk](#)

Bare tilgjengelig i [Polsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

### **Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

### **Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Faste kombinasjoner søknad (Artikkel 13b i Direktiv Nr 2001/83/EC)

---

### **Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Dopharma B.V.

---

### **Markedsføringsgodkjenningsdato:**

23/10/2001

---

### **Tilvirker for batchfrigivelse:**

Dopharma B.V.

---

### **Ansvarlig myndighet:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Godkjenningsnummer:**

1198

---

## Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/10/2001

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Package Leaflet

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

### Labelling

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

### Summary of Product Characteristics

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