

# Dofatrim oldatos injekció szarvasmarhák és sertések részére A.U.V.

Dopuszczony

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Dofatrim oldatos injekció szarvasmarhák és sertések részére A.U.V.

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie domięśniowe

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Podanie domięśniowe:

- 

#### Cattle

- Milk. 48 hour
- Meat and offal. 7 day

- 

#### Pig

- Meat and offal. 7 day
- 

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01EW13

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### Status pozwolenia:

Valid

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w węgierski

Dostępne wyłącznie w węgierski

Dostępne wyłącznie w węgierski

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki  
islandzki Norwegian

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski litewski Norwegian

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Dopharma B.V.

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

26/11/2001

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Dopharma B.V.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### **Numer pozwolenia:**

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

26/11/2001

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)