

DOFATRIM-JECT, injekcinis tirpalas

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

DOFATRIM-JECT, injekcinis tirpalas

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

40.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

200.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat. 7 dia

- Milk. 2 dia

-

Sheep

- Meat. 7 dia

- Milk. 2 dia

-

Pig

- Meat. 7 dia

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat. 7 dia

- Milk. 2 dia

-

Sheep

- Meat. 7 dia

- Milk. 2 dia

•

Pig

- Meat. 7 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01EW13

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Lituânia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em lituano

Disponível apenas em lituano

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês francês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Dopharma B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

19/06/2002

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Dopharma B.V.

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

LT/2/02/1432/001-002

Data da alteração do estado de autorização:

15/07/2007

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.