

Dofatrimject solução injetável

Autorizado

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Dofatrimject solução injetável

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](#)

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 subcutânea

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

200.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

40.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 8 dia

- Milk. 2 dia

-

Pig

- Meat and offal. 8 dia

-

Horse

- Meat and offal. 8 dia

-

Dog

- Meat and offal. 0 dia

-

Cat

- Meat and offal. 0 dia

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal. 8 dia

- Milk. 2 dia

-

Pig

- Meat and offal. 8 dia

-

Horse

- Meat and offal. 8 dia

-

Dog

- Meat and offal. 0 dia

-

Cat

- Meat and offal. 0 dia

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 8 dia

- Milk. 2 dia

-

Pig

- Meat and offal. 8 dia

-

Horse

- Meat and offal. 8 dia

•

Dog

- Meat and offal. 0 dia

•

Cat

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01EW13

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Frascos de vidro Tipo II de cor âmbar, com capacidade de 250 ml

Frascos de vidro Tipo II de cor âmbar, com capacidade de 100 ml

Frascos de vidro Tipo II de cor âmbar, com capacidade de 50 ml

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](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Dopharma Research B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

30/01/2004

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Dopharma B.V.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

51439

Data da alteração do estado de autorização:

1/11/2018

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents