

Dofatrimject solução injetável

Autorizat

- Sulfadoxine
- Trimethoprim

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Dofatrimject solução injetável

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Cal

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
40.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 8 zi
- Lapte. 2 zi

-

Porc

- Carne și organe. 8 zi

-

Cal

- Carne și organe. 8 zi

-

Câine

- Carne și organe. 0 zi

-

Pisică

- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. 8 zi
- Lapte. 2 zi

-

Porc

- Carne și organe. 8 zi

•

Cal

- Carne și organe. 8 zi

•

Câine

- Carne și organe. 0 zi

•

Pisică

- Carne și organe. 0 zi

Administrare intravenoasă:

•

Bovine

- Carne și organe. 8 zi

- Lapte. 2 zi

•

Porc

- Carne și organe. 8 zi

•

Cal

- Carne și organe. 8 zi

•

Câine

- Carne și organe. 0 zi

•

Pisică

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01EW13

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dopharma Research B.V.

Data autorizației de comercializare:

30/01/2004

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Dopharma B.V.

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

51439

Data modificării statusului autorizației:

1/11/2018

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.