

DOFATRIM-JECT, injekcinis tirpalas

Oprávnený

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Identifikácia lieku

Názov lieku:

DOFATRIM-JECT, injekcinis tirpalas

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Cattle

- Meat. 7 day

- Milk. 2 day

-

Sheep

- Meat. 7 day

- Milk. 2 day

-

Pig

- Meat. 7 day

Intravenózne použitie:

-

Cattle

- Meat. 7 day

- Milk. 2 day

-

Sheep

- Meat. 7 day

- Milk. 2 day

•

Pig

- Meat. 7 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01EW13

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Litva

Opis balenia:

Dostupné len v [Litovsky](#)

Dostupné len v [Litovsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Dopharma B.V.

Dátum registrácie lieku:

19/06/2002

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Dopharma B.V.

Zodpovedný orgán:

State Food And Veterinary Service

Číslo registrácie:

LT/2/02/1432/001-002

Dátum zmeny stavu registrácie:

15/07/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.