

DAIMERITRO, 200 mg/ml + 50 mg/ml soluzione iniettabile ed orale per bovini, suini, polli (escluse le ovaiole)

Разрешен

- Erythromycin
- Sulfamonomethoxine sodium

Product identification

Име на лекарството:

DAIMERITRO, 200 mg/ml + 50 mg/ml soluzione iniettabile ed orale per bovini, suini, polli (escluse le ovaiole)

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

говеда

свиня

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Product details

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене:

- **пиле**

- Meat and offal. 17 day

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Интрамускулно приложение:

- **говеда**

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 48 hour

- **свиня**

- Meat and offal. 4 day

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Интравенозно приложение:

- **говеда**

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 48 hour

Ветеринарномедицински Анато̀мо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01RA91

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Португалски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Италиански
Налично само в Италиански

Additional information

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Izo S.r.l.

Дата на разрешение за търговия:

1/04/1987

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Izo S.r.l.

Izo S.r.l.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/04/1987

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091120>