

DAIPRIM 200 mg/ml + 4 mg/ml soluzione per uso in acqua da bere per vitelli, suinetti e polli

Registrováno

- Sulfamonomethoxine sodium
- Trimethoprim

Identifikace přípravku

Název léčiva:

DAIPRIM 200 mg/ml + 4 mg/ml soluzione per uso in acqua da bere per vitelli, suinetti e polli

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (tele)

Prase (sele)

Kuře

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

20.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

4.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Skot (tele)

- Maso. 11 day

-

Prase (sele)

- Maso. 3 day

-

Kuře

- Maso. 7 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01EW17

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Itálie

Popis balení:

Dostupné pouze v [Italian](#)

Dostupné pouze v [Italian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Izo S.r.l.

Datum registrace:

1/05/1999

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Izo S.r.l.

Příslušný orgán:

Ministry Of Health

Registrační číslo:

102009

Datum změny stavu registrace:

1/01/2009

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.