

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

Zugelassen

- Sulfamonomethoxine sodium
- Erythromycin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart: zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 17 Tag

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

- Milch. 48 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

- Milch. 48 Stunde

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01RA91

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Izo S.r.l.

Zulassungsdatum:

1/04/1987

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Izo S.r.l.

Izo S.r.l.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/04/1987

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.