

DAIMETON 40 soluzione iniettabile al 40% per bovini, equini, suini, polli da carne, tacchini, cani e gatti

Autorizado

- Sulfamonomethoxine sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DAIMETON 40 soluzione iniettabile al 40% per bovini, equini, suini, polli da carne, tacchini, cani e gatti

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos

Bovino

Pollos de engorde

Perros

Gatos

Porcino

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
43.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Pavos

- Meat and offal. 28 Día

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per il consumo umano

-

Bovino

- Milk. 72 Hora(s)

- Meat and offal. 11 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 28 Día

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per il consumo umano

-

Porcino

- Meat and offal. 16 Día

Vía intravenosa:

-

Pavos

- Meat and offal. 28 Día

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per il consumo umano

•

Bovino

- Milk. 72 Hora(s)

- Meat and offal. 11 Día

•

Pollos de engorde

- Meat and offal. 28 Día

Uso non autorizzato in uccelli que producono uova per il consumo humano

•

Porcino

- Meat and offal. 16 Día

•

Caballos

- Meat and offal. 35 Día

Uso non autorizzato in equidi que producono latte per il consumo humano

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01EQ18

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Izo S.r.l.

Fecha de autorización de comercialización:

23/04/1985

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Izo S.r.l.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/10/1996

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.