

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

Autorisé

- Erythromycin
- Sulfamonomethoxine sodium

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Poulet

Bovins

Porc

### Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Administration dans l'eau de boisson:**

- 

##### **Poulet**

- Viande et abats. 17 day

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

### **Voie intramusculaire:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 4 day

- Lait. 48 hour

- 

##### **Porc**

- Viande et abats. 4 day

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

### **Voie intraveineuse:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 4 day

- Lait. 48 hour

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01RA91

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Italie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Italian

Disponible uniquement en Italian

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais Italian

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Izo S.r.l.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

1/04/1987

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Izo S.r.l.

Izo S.r.l.

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Health

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

1/04/1987

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.