

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

Autorisé

- Sulfamonomethoxine sodium

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

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

---

### **Substance active:**

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

---

### **Espèces cibles:**

Dinde

Bovins

Poulet (poulet de chair)

Chien

Chat

Porc

Cheval

---

### **Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

---

## Informations sur le produit

### **Substance active / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
43.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

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

#### **Voie intramusculaire:**

- **Dinde**

- Viande et abats. 28 day

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

- **Bovins**

- Lait. 72 hour

- Viande et abats. 11 day

- **Poulet (poulet de chair)**

- Viande et abats. 28 day

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

- **Chien**

- **Chat**

- **Porc**

- Viande et abats. 16 day

#### **Voie intraveineuse:**

- **Dinde**

- Viande et abats. 28 day

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

- **Bovins**

- Lait. 72 hour

- Viande et abats. 11 day

- **Poulet (poulet de chair)**

- Viande et abats. 28 day

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

- **Chien**
- **Chat**
- **Porc**

- Viande et abats. 16 day

- **Cheval**

- Viande et abats. 35 day

Usa non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

---

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

QJ01EQ

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Italie

---

**Description des conditionnements:**

Disponibile unicamente en [Italian](#)

Disponibile unicamente en [Italian](#)

Disponibile unicamente en [Italian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponibile unicamente 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:**

23/04/1985

---

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

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:**

1/10/1996

---

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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091121>