

DAIPRIM 200 mg/ml + 40 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini e suini

Ovlašten

- Sulfamonomethoxine sodium
- Trimethoprim

Product identification

Naziv VMP-a:

DAIPRIM 200 mg/ml + 40 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini e suini

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Intramuskularno

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

20.00 gram / 100.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

4.00 gram / 100.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskularno:

• Cattle

- Meat and offal. 13 day

- Milk. 120 sat

• Pig

- Meat and offal. 20 day

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QJ01EW17

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Italian](#)

Dostupno samo u [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Izo S.r.l.

Marketing authorisation date:

1/03/1999

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Izo S.r.l.

Odgovorno tijelo:

Ministry Of Health

Broj autorizacije:

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

Datum promjene statusa odobrenja:

1/01/2009

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

Documents

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096942>