

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

Viðurkennt

- Sulfamonomethoxine sodium

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Kalkúni

Nautgripir

Hænsn (holdakjúklingur)

Hundur

Köttur

Svín

Hestur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

43.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

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

-

Nautgripir

- Mjólk. 72 klukkustundir

- Kjöt og innmatur. 11 dagar

-

Hænsn (holdakjúklingur)

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

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

-

Hundur

-

Köttur

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

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

-

Nautgripir

- Mjólk. 72 klukkustundir

- Kjöt og innmatur. 11 dagar

-

Hænsn (holdakjúklingur)

- Kjöt og innmatur. 28 dagar

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

-

Hundur

-

Köttur

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 35 dagar

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

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01EQ

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [Italian](#)

Aðeins fánlegt í [Italian](#)

Aðeins fánlegt í [Italian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [English](#) [Italian](#)

Markaðsleyfishafi:

Izo S.r.l.

Dagsetning markaðsleyfis:

23/04/1985

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Izo S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/10/1996

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenskan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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