

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

Autorizzato

- Erythromycin
- Sulfamonomethoxine sodium

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

bovini

Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Somministrazione in acqua da bere:

-

polli

- carni e frattaglie. 17 giorno

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 4 giorno

- latte. 48 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 4 giorno

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 4 giorno

- latte. 48 ora

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01RA91

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Italia

Descrizione della confezione:

FLACONE VETRO TAPPO PERFORABILE ML 250

FLACONE VETRO TAPPO PERFORABILE ML 100

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Izo S.r.l.

Marketing authorisation date:

1/04/1987

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Izo S.r.l.

Izo S.r.l.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/04/1987

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091120>