

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

Autorizzato

- Sulfamonomethoxine sodium

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchino

bovini

Pollo (pollo da carne)

Cane

Gatto

Suino

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

43.00 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

tacchino

- carni e frattaglie. 28 giorno

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

-

bovini

- latte. 72 ora

- carni e frattaglie. 11 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 28 giorno

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 16 giorno

Uso endovenoso:

-

tacchino

- carni e frattaglie. 28 giorno

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

-

bovini

- latte. 72 ora
- carni e frattaglie. 11 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 28 giorno

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

-

Suino

- carni e frattaglie. 16 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 35 giorno

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

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

QJ01EQ18

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

FLACONE vetro 500 ml

FLACONE vetro 100 ml

FLACONE vetro 250 ml

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

23/04/1985

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

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:

1/10/1996

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti