

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

Registruotas

- Sulfamonomethoxine sodium
- Erythromycin

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

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

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Naminė višta

Galvijai

Kiaulė

### **Naudojimo būdas:**

Naudoti su geriamuoju vandeniu

Leisti į raumenis

Leisti į veną

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

200.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

50.00 miligramai / 1.00 mililitrai

---

### **Vaisto forma:**

Injekcinis tirpalas

---

### **Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

#### **Naudoti su geriamuoju vandeniu:**

- 

##### **Naminė višta**

- Skerdiena ir subproduktai. 17 d.

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

#### **Leisti į raumenis:**

- 

##### **Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

- Pienas. 48 valandos

- 

##### **Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

#### **Leisti į veną:**

- 

##### **Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

- Pienas. 48 valandos

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QJ01RA91

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

---

**Registruotojas:**

Izo S.r.l.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

1/04/1987

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Izo S.r.l.

Izo S.r.l.

---

**Atsakinga institucija:**

Ministry Of Health

---

**Registracijos numeris:**

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

1/04/1987

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.