

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

Dokumentai

Combined File of all Documents

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