

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

Registruotas

- Sulfamonomethoxine sodium

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kalakutas

Galvijai

Broileris

Šuo

Katė

Kiaulė

Žirgas

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

43.00 gram(s) / 100.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Kalakutas

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.

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

-

Galvijai

- Pienas. 72 valandos

- Skerdiena ir subproduktai. 11 d.

-

Broileris

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.

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

-

Šuo

-

Katė

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 16 d.

Leisti į veną:

-

Kalakutas

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.

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

-

Galvijai

- Pienas. 72 valandos

- Skerdiena ir subproduktai. 11 d.

-

Broileris

- Skerdiena ir subproduktai. 28 d.

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

-

Šuo

-

Katė

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 16 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 35 d.

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

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

QJ01EQ18

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

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:

23/04/1985

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Izo S.r.l.

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

1/10/1996

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.