

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

Autorisert

- Sulfamonomethoxine sodium

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

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

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

kalkun

storfe

slaktekylling

hund

katt

gris

hest

### **Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
43.00 gram / 100.00 milliliter

---

### Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

### Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

#### Intramuskulær bruk:

- 

#### **kalkun**

- Slakt. 28 dag

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

- 

#### **storfe**

- Melk. 72 time

- Slakt. 11 dag

- 

#### **slaktekylling**

- Slakt. 28 dag

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

- 

#### **gris**

- Slakt. 16 dag

### Intravenøs bruk:

- 

#### **kalkun**

- Slakt. 28 dag

Usø autorizzato in uccelli che producono uova per il consumo umano

•

**storfe**

- Melk. 72 time

- Slakt. 11 dag

•

**slaktekylling**

- Slakt. 28 dag

Usø autorizzato in uccelli che producono uova per il consumo umano

•

**gris**

- Slakt. 16 dag

•

**hest**

- Slakt. 35 dag

Usø autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01EQ18

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

IT

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Italiensk

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

### **Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

### **Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

---

### **Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Izo S.r.l.

---

### **Markedsføringsgodkjenningsdato:**

23/04/1985

---

### **Tilvirker for batchfrigivelse:**

Izo S.r.l.

---

### **Ansvarlig myndighet:**

Ministry Of Health

---

### **Godkjenningsnummer:**

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

---

### **Status for endring av markedsføringstillatelse:**

1/10/1996

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.