

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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