

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

Autorizado

- Erythromycin
- Sulfamonomethoxine sodium

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#)

islandês Norwegian

Via de administração:

Administração na água de bebida

Via intramuscular

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

50.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

200.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Administração na água de bebida:

-

Chicken

- Meat and offal. 17 dia

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 4 dia

- Milk. 48 hora

-

Pig

- Meat and offal. 4 dia

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 4 dia
- Milk. 48 hora

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01RA91

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em italiano

Disponível apenas em italiano

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano

Titular da autorização de introdução no mercado:

Izo S.r.l.

Data de autorização de introdução no mercado:

1/04/1987

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Izo S.r.l.

Izo S.r.l.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

1/04/1987

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.