

DAIPRIM 200 mg/ml + 4 mg/ml soluzione per uso in acqua da bere per vitelli, suinetti e polli

Autorizado

- Sulfamonomethoxine sodium
- Trimethoprim

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

DAIPRIM 200 mg/ml + 4 mg/ml soluzione per uso in acqua da bere per vitelli, suinetti e polli

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](#) [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](#)

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:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
20.00 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
4.00 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução oral

Intervalo de segurança por via de administração:**Via oral:**

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 11 dia

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 3 dia

-

Chicken

- Meat and offal. 7 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01EW17

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:

1/05/1999

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Izo S.r.l.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

102009

Data da alteração do estado de autorização:

1/01/2009

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.