

DAIMETON 40 soluție iniettabilă al 40% per bovini, equini, suini, poli da carne, tacchini, cani e gatti

Autorizat

- Sulfamonomethoxine sodium

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

DAIMETON 40 soluție iniettabilă al 40% per bovini, equini, suini, poli da carne, tacchini, cani e gatti

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Curcă

Bovine

Găină (broiler)

Câine

Pisică

Porc

Cal

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

43.00 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Curcă

- Carne și organe. 28 zi

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

-

Bovine

- Lapte. 72 oră

- Carne și organe. 11 zi

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 28 zi

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

-

Câine

-

Pisică

-

Porc

- Carne și organe. 16 zi

Administrare intravenoasă:

-

Curcă

- Carne și organe. 28 zi

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

-

Bovine

- Lapte. 72 oră

- Carne și organe. 11 zi

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 28 zi

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

-

Câine

-

Pisică

-

Porc

- Carne și organe. 16 zi

-

Cal

- Carne și organe. 35 zi

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

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01EQ

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Izo S.r.l.

Data autorizației de comercializare:

23/04/1985

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Izo S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

1/10/1996

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091121>