

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

Oprávněný

- Sulfamonomethoxine sodium
- Trimethoprim

Product identification

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

20.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

4.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Perorálny roztok

Withdrawal period by route of administration:

Perorálne použitie:

- **Cattle (calf)**

- Meat and offal. 11 day

- **Pig (piglet)**

- Meat and offal. 3 day

- **Chicken**

- Meat and offal. 7 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01EW17

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Taliansko

Opis balenia:

Dostupné len v [Italian](#)

Dostupné len v [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Izo S.r.l.

Marketing authorisation date:

1/05/1999

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Izo S.r.l.

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health

Číslo registrácie:

102009

Dátum zmeny stavu registrácie:

1/01/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096961>