

DAIPRIM 200 mg/ml + 40 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini e suini

Pooblašćeno

- Sulfamonomethoxine sodium
- Trimethoprim

Product identification

Ime zdravila:

DAIPRIM 200 mg/ml + 40 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini e suini

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

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

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

20.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

4.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

intramuskularna uporaba:

• **govedo**

- Meat and offal. 13 day

- Milk. 120 hour

• **Pig**

- Meat and offal. 20 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QJ01EW17

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Izo S.r.l.

Marketing authorisation date:

1/03/1999

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Izo S.r.l.

Pristojni organ:

Ministry Of Health

Številka dovoljenja :

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Datum spremembe statusa dovoljenja:

1/01/2009

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

Documents

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096942>