

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

Pooblašćeno

- Sulfamonometoxine sodium
- Trimethoprim

Product identification

Ime zdravila:

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

Ućinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne ųivalske vrste:

tele

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

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

Pot uporabe:

Peroralna 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)

Farmaceutvska oblika:

Peroralna raztopina

Withdrawal period by route of administration:

Peroralna uporaba:

-

tele

- Meat and offal. 11 day

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 3 day

-

Chicken

- Meat and offal. 7 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:

1/05/1999

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Izo S.r.l.

Pristojni organ:

Ministry Of Health

Številka dovoljenja :

102009

Datum spremembe statusa dovoljenja:

1/01/2009

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: 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/600000096961>