

DAIMETON 40 soluzione iniettabile al 40% per bovini, equini, suini, polli da carne, tacchini, cani e gatti

Godkänd

- Sulfamonomethoxine sodium

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

DAIMETON 40 soluzione iniettabile al 40% per bovini, equini, suini, polli da carne, tacchini, cani e gatti

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Kalkon

Nöt

Tamhöns (slaktkyckling)

Hund

Katt

Svin

Häst

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
43.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Kalkon

- Meat and offal. 28 dygn

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

-

Nöt

- Milk. 72 timme

- Meat and offal. 11 dygn

-

Tamhöns (slaktkyckling)

- Meat and offal. 28 dygn

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

-

Svin

- Meat and offal. 16 dygn

Intravenös användning:

-

Kalkon

- Meat and offal. 28 dygn

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

•

Nöt

- Milk. 72 timme

- Meat and offal. 11 dygn

•

Tamhöns (slaktkyckling)

- Meat and offal. 28 dygn

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

•

Svin

- Meat and offal. 16 dygn

•

Häst

- Meat and offal. 35 dygn

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01EQ18

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Italien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på italienska

Finns tillgänglig endast på italienska

Finns tillgänglig endast på italienska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Izo S.r.l.

Godkännandedatum:

23/04/1985

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Izo S.r.l.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/10/1996

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.