

File downloaded on 2026-06-17

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000093486>

# SADIMET

Разрешен

- Sulfadimethoxine

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

SADIMET

---

**Активно вещество:**

Налично само в Английски

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

говеда

овца

свиня

кон

---

**Начин на приложение:**

Перорално приложение

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

330.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Перорално приложение:**

- 

**говеда**

- Meat and offal. 35 day

- Milk. 672 hour

- 

**овца**

- Meat and offal. 35 day

- Milk. 192 hour

- 

**свиня**

- Meat and offal. 35 day

- 

**кон**

- Meat and offal. 35 day

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

**Интрамускулно приложение:**

- 

**говеда**

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 264 hour

- 

**овца**

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 264 hour

-

**СВИНЯ**

- Meat and offal. 14 day

•

**КОН**

- Meat and offal. 14 day

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

**Интравенозно приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 60 hour

•

**овца**

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 192 hour

•

**СВИНЯ**

- Meat and offal. 10 day

•

**КОН**

- Meat and offal. 9 hour

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

**Подкожно приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 264 hour

•

**овца**

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 264 hour

•

**СВИНЯ**

- Meat and offal. 14 day

•

**КОН**

- Meat and offal. 14 day

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

---

**Ветеринарномедицински Анато̀мо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01EQ09

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Италиански](#)

Налично само в [Италиански](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Fatro S.p.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

16/05/1990

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Fatro S.p.A.

---

**Отговорен орган:**

Ministry Of Health

---

**Номер на разрешението за търговия:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

16/05/1990

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.