

File downloaded on 2026-05-04

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000032159>

# SULFADI 500

Ikke autoriseret

- Sulfadimidine sodium

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

SULFADI 500

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Svin

Kanin

Får

Ged

Fjerkræ

### Administrationsvej:

Oral anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Lægemiddelform:**

Pulver til oral opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Oral anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 10 dag

- Milk. 5 dag

- 

**Svin**

- Meat and offal. 10 dag

- 

**Kanin**

- Meat and offal. 10 dag

- 

**Får**

- Meat and offal. 10 dag

- Milk. 5 dag

- 

**Ged**

- Meat and offal. 10 dag

- Milk. 5 dag

- 

**Fjerkræ**

- Meat and offal. 12 dag

- Eggs. no withdrawal period

En l'absence de LMR pour les oeufs, ne pas utiliser chez les espèces pondeuses productrices d'oeufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01EQ03

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Afstået

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Ceva Sante Animale

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

11/07/1984

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Ceva Sante Animale

Laboratoires Biove

---

**Ansvarlig myndighed:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

FR/V/0513995 4/1984

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

2/02/2024

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.