

Sulfadimidin C100 KS

Nicht autorisiert

- Sulfadimidine sodium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Sulfadimidin C100 KS

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein
Saugkalb

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser
zum Eingeben über das Futter
zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
1.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

zum Eingeben über das Futter:

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:

•

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01EQ03

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID4) 500 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden mit 500 Gramm

(ID3) 5 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden mit 5 Kilogramm

(ID2) 50 Gramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Information nicht vorhanden mit jeweils 5 Gramm

(ID1) 1 Kilogramm: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden mit 1 Kilogramm

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Chevita Tierarzneimittel GmbH

Zulassungsdatum:

15/04/1997

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chevita Tierarzneimittel GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

9660.00.01

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/04/2025

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage