

SADIMET

Zugelassen

- Sulfadimethoxine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

SADIMET

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Schwein

Pferd

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

330.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 35 Tag
- Milch. 672 Stunde

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 35 Tag
- Milch. 192 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 35 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 35 Tag

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

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 14 Tag
- Milch. 264 Stunde

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 14 Tag
- Milch. 264 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

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

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 6 Tag
- Milch. 60 Stunde

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 10 Tag
- Milch. 192 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 9 Stunde

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

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 14 Tag
- Milch. 264 Stunde

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 14 Tag
- Milch. 264 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 14 Tag

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

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

QJ01EQ09

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Fatro S.p.A.

Zulassungsdatum:

16/05/1990

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/05/1990

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

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.