

## SULFADI 500

Nicht autorisiert

- Sulfadimidine sodium

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

SULFADI 500

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Rind

Schwein

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Schaf

Ziege

Hausgeflügel

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Darreichungsform:**

Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**zum Einnehmen:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 10 Tag
- Milch. 5 Tag

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

•

**Rabbit**

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 10 Tag
- Milch. 5 Tag

•

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 10 Tag
- Milch. 5 Tag

•

**Hausgeflügel**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag
- Eier. 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.

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QJ01EQ03

---

**Abgaberegelung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Frankreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in französisch  
Verfügbar nur in französisch  
Verfügbar nur in französisch  
Verfügbar nur in französisch

---

## 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:**

Ceva Sante Animale

---

**Zulassungsdatum:**

11/07/1984

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Ceva Sante Animale

Laboratoires Biove

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

**Zulassungsnummer:**

FR/V/0513995 4/1984

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

2/02/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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