

SULFADI 500

Nicht autorisiert

- Sulfadimidine sodium

Product identification

Name des Arzneimittels:

SULFADI 500

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Schwein

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#)

[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

[Norwegian](#)

Schaf

Ziege

Hausgeflügel

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:**zum Einnehmen:****• Rind**

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

• Schwein

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

• Rabbit

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

• Schaf

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

• Ziege

- Fleisch und Innereien. 10 Tag
- Milk. 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 pondueuses productrices d'oeufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

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

QJ01EQ03

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Authorised in:

Frankreich

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

11/07/1984

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva Sante Animale

Laboratoires Biové

Zuständige Behörde:

National Veterinary Medicines Agency

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

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