

SULFADIM 250 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Autorizado

- Sulfadimethoxine sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SULFADIM 250 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos de engorde

Conejos

Terneros

Pollos de engorde

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

267.72 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

•

Pavos de engorde

- Meat and offal. 16 Día

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: No autorizado para consumo humano

•

Conejos

- Meat and offal. 28 Día

•

Terneros

- Meat and offal. 28 Día

•

Pollos de engorde

- Meat and offal. 8 Día

- Eggs. no withdrawal period

Huevos: No autorizado para consumo humano

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01EQ09

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Frasco de 100 ml

Caja con 10 frascos de 100 ml

Frasco de 500 ml

Bidón de 5 litros

Frasco de 1 litro

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

S P Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

15/07/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

S P Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

453 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/01/2015

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado