

SULFADIMIDIN 50W

Autorizado

- Sulfadimidine sodium

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SULFADIMIDIN 50W

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Pollos

Caprino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

539.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Bovino

- Milk. 5 Día
- Meat and offal. 10 Día

-

Pollos

- Meat and offal. 14 Día
- Egg. no withdrawal period

Nicht bei Hühnern anwenden, deren Eier für den menschlichen Verzehr vorgesehen sind.

-

Caprino

- Milk. 5 Día
- Meat and offal. 10 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 8 Día
- Milk. 3 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 12 Día

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

QJ01EQ03

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:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Fecha de autorización de comercialización:

23/07/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

6932293.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/07/2001

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073336>