

**DIMEXAN 200 Solubile, 200 g/1000 g, polvo soluble para uso oral para terneros de leche, cerdos (hasta seis meses), pollos de carne, conejos**

No  
autorizado

- Sulfadimethoxine

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

DIMEXAN 200 Solubile, 200 g/1000 g, polvo soluble para uso oral para terneros de leche, cerdos (hasta seis meses), pollos de carne, conejos

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Pollos de engorde  
Conejos  
Lechones lactantes  
Terberos lactantes

### **Vía de administración:**

Administración en agua de bebida o en leche

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
200.00 Gramo(s) / 1000.00 Gramo(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Polvo para administración en agua de bebida o en leche

---

### **Tiempo de espera por vía de administración:**

#### **Administración en agua de bebida o en leche:**

- 

#### **Pollos de engorde**

- Meat and offal. 15 Día

Non somministrare a galline che producono uova destinate al consumo umano

- 

#### **Conejos**

- Meat and offal. 21 Día

- 

#### **Lechones lactantes**

- Meat and offal. 28 Día

- 

#### **Terneros lactantes**

- Meat and offal. 28 Día

---

### **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:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Italia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

8/05/2002

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Vetem SPA

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

**Número de autorización:**

102689

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

3/11/2023

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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