

File downloaded on 2026-04-23

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000093486>

SADIMET

Autorizado

- Sulfadimethoxine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SADIMET

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Caballos

Vía de administración:

Vía oral

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

330.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oral:**

-

Bovino

- Meat and offal. 35 Día

- Milk. 672 Hora(s)

-

Ovino

- Meat and offal. 35 Día

- Milk. 192 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 35 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 35 Día

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 14 Día

- Milk. 264 Hora(s)

-

Ovino

- Meat and offal. 14 Día

- Milk. 264 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 14 Día

•

Caballos

- Meat and offal. 14 Día

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Vía intravenosa:

•

Bovino

- Meat and offal. 6 Día

- Milk. 60 Hora(s)

•

Ovino

- Meat and offal. 10 Día

- Milk. 192 Hora(s)

•

Porcino

- Meat and offal. 10 Día

•

Caballos

- Meat and offal. 9 Hora(s)

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Vía subcutánea:

•

Bovino

- Meat and offal. 14 Día

- Milk. 264 Hora(s)

•

Ovino

- Meat and offal. 14 Día

- Milk. 264 Hora(s)

•

Porcino

- Meat and offal. 14 Día

•

Caballos

- Meat and offal. 14 Día

Usò non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

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

QJ01EQ09

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile 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:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

16/05/1990

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/05/1990

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a 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.