

# SULFADIMETHOXINE 100-CR LAPIN- VOLAILLE-PORC ET AGNEAU- CHEVREAU SEVRES

Autorisé

- Sulfadimethoxine

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

SULFADIMETHOXINE 100-CR LAPIN-VOLAILLE-PORC ET AGNEAU-CHEVREAU SEVRES

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Porc

Lapin

Mouton (agneau)

Chèvre (chevreau)

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Prémélange médicamenteux

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie orale:**

- 

#### **Poultry**

- Viande et abats. 12 day
- Œufs. no withdrawal period

En l'absence de LMR pour les oeufs, ne pas utiliser chez les espèces pondeuses productrices d'oeufs de consommation, 4 semaines avant le démarrage de la ponte et pendant celle-ci.

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 12 day

- 

#### **Lapin**

- Viande et abats. 12 day

- 

#### **Mouton (agneau)**

- Viande et abats. 12 day

- 

#### **Chèvre (chevreau)**

- Viande et abats. 12 day
- 

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01EQ09

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Disponible en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Sac de 5 kg

Sac de 25 kg

Sac de 50 kg

Seau de 5 kg

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Huvepharma S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

14/05/1991

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Huvepharma S.A.

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**FR/V/8086880 4/1991

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**14/05/2011

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage