

# Sulfadimidin 100% Pulver

Autorisé

- Sulfadimidine

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Sulfadimidin 100% Pulver

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

Chien

Chèvre

Mouton

Cheval

Porc

---

**Voie d'administration:**

Administration dans l'alimentation

---

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Poudre orale

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Administration dans l'alimentation:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 12 day
- Lait. 5 day

- 

**Chèvre**

- Lait. 5 day
- Viande et abats. 10 day

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 8 day
- Lait. 3 day

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 10 day
- Lait. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- 

**Porc**

- Viande et abats. 12 day

---

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

QJ01EQ03

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Allemagne

---

**Disponible en:**

Allemagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

---

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

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

7/12/2002

---

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**6504636.00.00

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**7/12/2002

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.