

# SADIMET

Autorisé

- Sulfadimethoxine

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

SADIMET

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

Disponible uniquement en Anglais

**Espèces cibles:**

Bovins

Mouton

Porc

Cheval

**Voie d'administration:**

Voie orale

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en Anglais

330.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie orale:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 35 day
- Lait. 672 hour

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 35 day
- Lait. 192 hour

- 

**Porc**

- Viande et abats. 35 day

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 35 day

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

**Voie intramusculaire:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 14 day
- Lait. 264 hour

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 14 day
- Lait. 264 hour

-

**Porc**

- Viande et abats. 14 day

•

**Cheval**

- Viande et abats. 14 day

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

**Voie intraveineuse:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 6 day
- Lait. 60 hour

•

**Mouton**

- Viande et abats. 10 day
- Lait. 192 hour

•

**Porc**

- Viande et abats. 10 day

•

**Cheval**

- Viande et abats. 9 hour

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

**Voie sous-cutanée:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 14 day
- Lait. 264 hour

•

**Mouton**

- Viande et abats. 14 day
- Lait. 264 hour

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 14 day

- 

#### **Cheval**

- Viande et abats. 14 day

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

---

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

QJ01EQ09

---

#### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

#### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

#### **Autorisé en:**

Italie

---

#### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Italian

Disponible uniquement en Italian

---

## Informations complémentaires

#### **Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponible uniquement en Anglais Italian

---

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

Fatro S.p.A.

---

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

16/05/1990

---

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

Fatro S.p.A.

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Health

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

16/05/1990

---

Pour connaître les événements 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.