

SADIMET

Autorisé

- Sulfadiméthoxine

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

Usò 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

Usò 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

Usò 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

Usò 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:

Disponibile unicamente en [Italian](#)

Disponibile unicamente en [Italian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponibile unicamente 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 évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.