

## Sulfadiazin + TMP C25/5 KS

Non autorizzato

- Trimethoprim
- Sulfadiazine sodium

### Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Sulfadiazin + TMP C25/5 KS

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Suino (suinetto)

Bovini (vitello)

---

**Via di somministrazione:**

Somministrazione con il mangime

Somministrazione in acqua da bere/latte

---

### Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

5.00 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

25.00 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Polvere orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Somministrazione con il mangime:**

- 

**Suino (suinetto)**

- carni e frattaglie. 10 giorno

**Somministrazione in acqua da bere/latte:**

- 

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 10 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01EW10

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Chevita Tierarzneimittel GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

12/07/2000

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Chevita Tierarzneimittel GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

6500785.00.00

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

24/04/2025

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.