

File downloaded on 2026-04-26

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000093486>

SADIMET

Autorizzato

- Sulfadimethoxine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

SADIMET

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso orale

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

330.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso orale:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 35 giorno

- latte. 672 ora

-

Ovino

- carni e frattaglie. 35 giorno

- latte. 192 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 35 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 35 giorno

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

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 14 giorno

- latte. 264 ora

-

Ovino

- carni e frattaglie. 14 giorno

- latte. 264 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 14 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 14 giorno

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

Uso endovenoso:

•

bovini

- carni e frattaglie. 6 giorno

- latte. 60 ora

•

Ovino

- carni e frattaglie. 10 giorno

- latte. 192 ora

•

Suino

- carni e frattaglie. 10 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 9 ora

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

Uso sottocutaneo:

•

bovini

- carni e frattaglie. 14 giorno

- latte. 264 ora

•

Ovino

- carni e frattaglie. 14 giorno

- latte. 264 ora

•

Suino

- carni e frattaglie. 14 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 14 giorno

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

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

QJ01EQ09

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

FLACONE DA 100 ML

FLACONE DA 250 ML

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

16/05/1990

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/05/1990

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti