

SADIMET

Autorisert

- Sulfadimethoxine

Product identification

Legemidlets navn:

SADIMET

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

sau

gris

hest

Administrering:

Oral bruk

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

330.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Withdrawal period by route of administration:

Oral bruk:

• **storfe**

- Slakt. 35 dag
- Melk. 672 time

• **sau**

- Slakt. 35 dag
- Melk. 192 time

• **gris**

- Slakt. 35 dag

• **hest**

- Slakt. 35 dag

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

Intramuskulær bruk:

• **storfe**

- Slakt. 14 dag
- Melk. 264 time

• **sau**

- Slakt. 14 dag
- Melk. 264 time

• **gris**

- Slakt. 14 dag

• **hest**

- Slakt. 14 dag

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

Intravenøs bruk:

• **storfe**

- Slakt. 6 dag
- Melk. 60 time

• **sau**

- Slakt. 10 dag
- Melk. 192 time

- **gris**

- Slakt. 10 dag

- **hest**

- Slakt. 9 time

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

Subkutan bruk:

- **storfe**

- Slakt. 14 dag
 - Melk. 264 time

- **sau**

- Slakt. 14 dag
 - Melk. 264 time

- **gris**

- Slakt. 14 dag

- **hest**

- Slakt. 14 dag

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

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01EQ09

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

IT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [Italian](#)

Tilgjengelig bare i [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i [English](#) [Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

16/05/1990

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

16/05/1990

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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