

File downloaded on 2026-04-17

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000093486>

# SADIMET

Autorisert

- Sulfadimethoxine

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

SADIMET

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe

sau

gris

hest

---

**Administrasjonsvei:**

Oral bruk

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

330.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Oral bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 35 dag
- Melk. 672 time

- 

**sau**

- Slakt. 35 dag
- Melk. 192 time

- 

**gris**

- Slakt. 35 dag

- 

**hest**

- Slakt. 35 dag

Usø utø 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

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

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01EQ09

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

IT

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Fatro S.p.A.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

16/05/1990

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Fatro S.p.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Ministry Of Health

---

**Godkjenningsnummer:**

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

16/05/1990

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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