

Sulfadimidine-Na, poeder voor oraal gebruik voor runderen, varkens en vleeskuikens

Autorizado

- Sulfadimidine sodium

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Sulfadimidine-Na, poeder voor oraal gebruik voor runderen, varkens en vleeskuikens

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Dispersão superficial no alimento

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

1000.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Administração na água de bebida:

-

Cattle

- Meat and offal. 12 dia

-

Fowl

- Meat and offal. 15 dia

-

Pig

- Meat and offal. 15 dia

Dispersão superficial no alimento:

-

Cattle

- Meat and offal. 12 dia

-

Fowl

- Meat and offal. 15 dia

-

Pig

- Meat and offal. 15 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01EQ03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês francês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Dopharma Research B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

1/10/1990

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Dopharma International B.V.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 1311

Data da alteração do estado de autorização:

2/06/2021

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.