

DIMEXAN 200 Solubile, 200 g/1000 g, polvere solubile per uso orale per vitelli da latte, suini (fino a sei mesi), polli da carne, conigli

Não
autorizado

- Sulfadimethoxine

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

DIMEXAN 200 Solubile, 200 g/1000 g, polvere solubile per uso orale per vitelli da latte, suini (fino a sei mesi), polli da carne, conigli

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](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

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

Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano dinamarquês estónio inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco Norwegian

Via de administração:

Alimento medicamentoso líquido

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

200.00 grama(s) / 1000.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida ou no leite

Intervalo de segurança por via de administração:

Alimento medicamentoso líquido:

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 15 dia

Non somministrare a galline che producono uova destinate al consumo umano

-

Rabbit

- Meat and offal. 21 dia

-

Pig (suckling piglet)

- Meat and offal. 28 dia

-

Cattle (suckling calf)

- Meat and offal. 28 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01EQ09

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em italiano

Disponível apenas em italiano

Disponível apenas em italiano

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 italiano

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

8/05/2002

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vetem S.p.A.

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Ceva Salute Animale S.p.A.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

102689

Data da alteração do estado de autorização:

3/11/2023

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). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.