

SULPHADIMIDINE 30.47G/100ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Não
autorizado

- Sulfadimidine

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

SULPHADIMIDINE 30.47G/100ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

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

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

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

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

Via de administração:

Via intramuscular ou intravenosa

Via intraperitoneal

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

30.47 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intramuscular ou intravenosa:**

-

Cattle

- Meat and offal. 6 dia

- Milk. 4 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 6 dia

- Milk. 4 dia

-

Goat

- Meat and offal. 6 dia

- Milk. 4 dia

-

Pig

- Meat and offal. 6 dia

-

Equid

- Meat and offal. 6 dia
- Milk. 4 dia

Via intraperitoneal:

-

Cattle

- Meat and offal. 6 dia
- Milk. 4 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 6 dia
- Milk. 4 dia

-

Goat

- Meat and offal. 6 dia
- Milk. 4 dia

-

Pig

- Meat and offal. 6 dia

-

Equid

- Meat and offal. 6 dia
- Milk. 4 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01EQ03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido completo

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ceva Sante Animale

Data de autorização de introdução no mercado:

29/09/1982

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva Sante Animale

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

337560-AMK1993/30-09-1982/K-0061501

Data da alteração do estado de autorização:

22/05/2024

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet