

SULFADIM 250 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Autorizat

- Sulfadimethoxine sodium

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

SULFADIM 250 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Curcă (pentru carne)

Iepure

Vițel

Găină (broiler)

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

267.72 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție pentru administrare în apa de băut

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

•

Curcă (pentru carne)

- Carne și organe. 16 zi

- Ouă. no withdrawal period

Huevos: No autorizado para consumo humano

•

Iepure

- Carne și organe. 28 zi

•

Vițel

- Carne și organe. 28 zi

•

Găină (broiler)

- Carne și organe. 8 zi

- Ouă. no withdrawal period

Huevos: No autorizado para consumo humano

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01EQ09

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Spain

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Spaniolă

Disponibile numai în Spaniolă

Disponibile numai în Spaniolă

Disponibile numai în Spaniolă

Disponibile numai în Spaniolă

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză
Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Lituaniană Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

S P Veterinaria S.A.

Data autorizației de comercializare:

15/07/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

S P Veterinaria S.A.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

453 ESP

Data modificării statusului autorizației:

22/01/2015

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.