

# 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

Neautorizat

- Sulfadimethoxine

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Găină (broiler)

Iepure

Purcel sugar

Bovine (vițel sugar)

### Calea de administrare:

-

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
200.00 gram(e) / 1000.00 gram(e)

---

### **Forma farmaceutică:**

Pulbere pentru administrare în apa de băut/lapte

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

-:

- 

#### **Găină (broiler)**

- Carne și organe. 15 zi

Non somministrare a galline che producono uova destinate al consumo umano

- 

#### **Iepure**

- Carne și organe. 21 zi

- 

#### **Purcel sugar**

- Carne și organe. 28 zi

- 

#### **Bovine (vițel sugar)**

- Carne și organe. 28 zi

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01EQ09

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**

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

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

---

## 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](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

8/05/2002

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Vetem S.p.A.

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health

---

**Numărul autorizației:**

102689

---

**Data modificării statusului autorizației:**

3/11/2023

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

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