

# Dimetossin 200, 200 mg/g, premiscela per alimenti medicamentosi per polli da carne, conigli e suini (fino a 6 mesi)

Autorizat

- Sulfadimethoxine

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

Dimetossin 200, 200 mg/g, premiscela per alimenti medicamentosi per polli da carne, conigli e suini (fino a 6 mesi)

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

### **Specia țintă:**

Găină (broiler)

Iepure

Purcei

### **Calea de administrare:**

Administrare în furaje

## Detalii produs

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

Disponibile numai în Engleză  
200.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

---

### **Forma farmaceutică:**

Premix pentru furaj medicamentat

---

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

#### **Administrare în furaje:**

- 

#### **Găină (broiler)**

- Carne și organe. 15 zi

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

- 

#### **Iepure**

- Carne și organe. 21 zi

- 

#### **Purcei**

- 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:**

Valid

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Disponibil în:**

Italy

---

**Descrierea ambalajului:**

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:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

14/06/2004

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

14/06/2009

---

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 (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.