

File downloaded on 2026-06-08

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000093486>

SADIMET

Godkänd

- Sulfadimethoxine

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

SADIMET

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Svin

Häst

Administreringsväg:

Oral användning

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
330.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Oral användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 35 dygn

- Milk. 672 timme

-

Får

- Meat and offal. 35 dygn

- Milk. 192 timme

-

Svin

- Meat and offal. 35 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 35 dygn

Usò non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 14 dygn

- Milk. 264 timme

-

Får

- Meat and offal. 14 dygn

- Milk. 264 timme

-

Svin

- Meat and offal. 14 dygn

•

Häst

- Meat and offal. 14 dygn

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Intravenös användning:

•

Nöt

- Meat and offal. 6 dygn

- Milk. 60 timme

•

Får

- Meat and offal. 10 dygn

- Milk. 192 timme

•

Svin

- Meat and offal. 10 dygn

•

Häst

- Meat and offal. 9 timme

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Subkutan användning:

•

Nöt

- Meat and offal. 14 dygn

- Milk. 264 timme

•

Får

- Meat and offal. 14 dygn

- Milk. 264 timme

•

Svin

- Meat and offal. 14 dygn

•

Häst

- Meat and offal. 14 dygn

Usò non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01EQ09

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Italien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på italienska

Finns tillgänglig endast på italienska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Fatro S.p.A.

Godkännandedatum:

16/05/1990

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Fatro S.p.A.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/05/1990

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.