

# ADJUSOL TMP SULFA LIQUIDE 83.35 MG/ML + 16.65 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER/MILK

Zugelassen

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

ADJUSOL TMP SULFA LIQUIDE 83,35 MG/ML + 16,65 MG/ML SOLUTION POUR  
ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON/LAIT

ADJUSOL TMP SULFA LIQUIDE 83.35 MG/ML + 16.65 MG/ML SOLUTION FOR USE IN  
DRINKING WATER/MILK

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Huhn, zur Fleischproduktion

Schwein

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#)  
[französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#)  
[schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Schaf, Lamm

Saugkalb

Huhn

---

**Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

16.65 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

83.35 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser/die Milch

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:**

- 

**Huhn, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

- 

**Rabbit**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

- 

**Schaf, Lamm**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

- 

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

- 

### **Huhn**

- Eier. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01EW10

---

### **Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Frankreich

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

---

## **Zusätzliche Informationen**

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Virbac

---

**Zulassungsdatum:**

22/06/1988

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Virbac

FC France S.A.S.

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/7769292 8/1988

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

22/06/2013

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.