

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

Εγκεκριμένο

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Χοίρος

Κουνέλι

Πρόβατο (Αμνός)

Μόσχος

Κοτόπουλο

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
16.65 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
83.35 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Διάλυμα για χορήγηση με πόσιμο νερό/γάλα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα:

•

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- Meat and offal. 12 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 12 Ημέρα

•

Κουνέλι

- Meat and offal. 12 Ημέρα

•

Πρόβατο (Αμνός)

- Meat and offal. 12 Ημέρα

•

Μόσχος

- Meat and offal. 12 Ημέρα

•

Κοτόπουλο

- Αυγά. no withdrawal period

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

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01EW10

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Virbac

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

15/05/1995

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Virbac

FC France S.A.S.

Αρμόδια αρχή:

Directorate General For Food And Veterinary

Αριθμός έγκρισης:

51105

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

1/04/2021

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.