

Εξουσιοδοτημένο

# Adjusol tmp sulfa liquido 83,35 mg/ml + 16,65 mg/ml solução oral para administração na água de bebida/leite

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Adjusol tmp sulfa liquido 83,35 mg/ml + 16,65 mg/ml solução oral para administração na água de bebida/leite

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

### Είδη ζώων:

Μόσχος

Πρόβατο (Αμνός)

Χοίρος

Κοτόπουλο

Κουνέλι

### Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

83.35 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

16.65 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Κόνις για πόσιμο διάλυμα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Από στόματος χρήση:**

- **Μόσχος**

- Meat and offal. 12 Ημέρα

- **Πρόβατο (Αμνός)**

- Meat and offal. 12 Ημέρα

- **Χοίρος**

- Meat and offal. 12 Ημέρα

- **Κοτόπουλο**

- Meat and offal. 12 Ημέρα

Não pode ser utilizado em aves produtoras ou com intenção de produzir ovos para consumo humano.

- **Κουνέλι**

- Meat and offal. 12 Ημέρα

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01EW10

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [Portuguese](#)

Διατίθεται μόνο σε [Portuguese](#)

Διατίθεται μόνο σε [Portuguese](#)

Διατίθεται μόνο σε [Portuguese](#)

Διατίθεται μόνο σε [Portuguese](#)

Διατίθεται μόνο σε [Portuguese](#)

Διατίθεται μόνο σε [Portuguese](#)

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Virbac

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

15/05/1995

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

VIRBAC

---

**Αρμόδια αρχή:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Αριθμός έγκρισης:**

51105

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:**

1/04/2021

---

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097349>