

# Adjusol TMP SULFA 83,35 mg/ml + 16,65 mg/ml διάλυμα για χρήση σε πόσιμο νερό/γάλα

Εγκεκριμένο

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Adjusol TMP SULFA 83,35 mg/ml + 16,65 mg/ml διάλυμα για χρήση σε πόσιμο νερό/γάλα

### 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

---

**Διαθέσιμο σε:**

Greece

---

**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:**

22/01/1997

---

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

Virbac

FC France S.A.S.

---

**Αρμόδια αρχή:**

National Organization For Medicines

---

**Αριθμός έγκρισης:**

452/12-01-2011/K-0105301

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

1/11/2021

---

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.