

# AMPHOPRIM SOLUTION INJECTABLE

Autorizado

- Sulfadimidine
- Trimethoprim

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

AMPHOPRIM SOLUTION INJECTABLE

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino

Gatos

Perros

### Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Vía intravenosa

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
40.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

- 

**Bovino**

- Milk. 48 Hora(s)
- Meat and offal. 5 Día

**Vía subcutánea:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 5 Día
- Milk. 48 Hora(s)

**Vía intravenosa:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 5 Día
- Milk. 48 Hora(s)

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01EW03

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Francia

---

**Disponible en:**

Francia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Virbac

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

13/01/1982

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Virbac

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/6060256 5/1982

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

13/01/2012

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.