

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

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Pollos de engorde

Porcino

Conejos

Corderos

Terneros

Pollos

### **Vía de administración:**

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

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

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

---

### **Forma farmacéutica:**

Solución para administración en agua de bebida o en leche

---

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

#### **Administración en agua de bebida o en leche:**

- 

#### **Pollos de engorde**

- Meat and offal. 12 Día

- 

#### **Porcino**

- Meat and offal. 12 Día

- 

#### **Conejos**

- Meat and offal. 12 Día

- 

#### **Corderos**

- Meat and offal. 12 Día

- 

#### **Ternereros**

- Meat and offal. 12 Día

- 

#### **Pollos**

- Eggs. no withdrawal period

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

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios**

**(ATCvet):**

QJ01EW10

---

**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

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

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:**

22/06/1988

---

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

Virbac

FC France S.A.S.

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/7769292 8/1988

---

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

22/06/2013

---

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.

Combined File of all Documents

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