

# SULFACOX T perorálny roztok

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfadimidine sodium

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

SULFACOX T perorálny roztok

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Ternereros

Ovino

Corderos

Porcino

Lechones

Perros

Aves de corral

Faisanes

Conejos

Liebres

Animales para producción de piel

---

**Vía de administración:**

Administración en agua de bebida

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

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

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

---

### Forma farmacéutica:

Solución oral

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Administración en agua de bebida:

- 

#### **Bovino**

- Meat and offal. 15 Día

- 

#### **Terneros**

- Meat and offal. 15 Día

- 

#### **Ovino**

- Meat and offal. 15 Día

- 

#### **Corderos**

- Meat and offal. 15 Día

- 

#### **Porcino**

- Meat and offal. 15 Día

- 

#### **Lechones**

- Meat and offal. 15 Día

- 

### **Aves de corral**

- Meat and offal. 15 Día

Do not use in laying hens producing eggs for human consumption.

- 

### **Faisanes**

- Meat and offal. 15 Día

- 

### **Conejos**

- Meat and offal. 15 Día

- 

### **Liebres**

- Meat and offal. 15 Día

---

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

QJ01EW03

---

## **Condiciones de dispensación:**

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

---

## **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

## **Autorizado en:**

Eslovaquia

---

## **Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Slovak](#)

Disponibile únicamente en [Slovak](#)

Disponibile únicamente en [Slovak](#)

Disponibile únicamente en [Slovak](#)

---

## 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:**

Pharmagal spol. s r.o.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

20/03/2001

---

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

Pharmagal spol. s r.o.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

96/017/01-S

---

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

20/03/2001

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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