

Far tmps 20/80 mg, oplossing voor oraal gebruik in drinkwater voor vleeskuikens

No
autorizado

- Sulfamethoxazole
- Trimethoprim

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Far tmps 20/80 mg, oplossing voor oraal gebruik in drinkwater voor vleeskuikens

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

80.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

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

Forma farmacéutica:

Solución para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Pollos

- Meat and offal. 18 Día

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

QJ01EW11

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Dutch](#)

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:

Eurovet Animal Health B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

21/09/1994

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 8334

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/11/2022

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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