

# TABERNIL SULFA

Autorizado

- Sulfaquinoxaline
- Pyrimethamine
- Sulfaquinoxaline sodium

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

TABERNIL SULFA

---

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### Especies de destino:

Aves ornamentales

---

### Vía de administración:

Administración en agua de bebida

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

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

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

Disponible únicamente en [English](#)  
40.00 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:**

- **Aves ornamentales**
- 

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

QP51AG53

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

España

---

**Disponible en:**

España

---

**Descripción del formato:**

Caja con 1 frasco de 20 ml

---

## 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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

7/11/1994

---

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

Divasa Farmavic S.A.

---

**Autoridad responsable:**

(AEMPS)

---

**Número de autorización:**

963 ESP

---

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

7/11/1994

---

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

Prospecto

Etiquetado

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082763>