

# Emdotrim 10 % Sol Oplossing voor gebruik in drinkwater

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Emdotrim 10 % Sol Oplossing voor gebruik in drinkwater

---

### **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](#)

16.70 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

83.30 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. 4 Día
- Egg. no withdrawal period

Do not use in animals producing 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:**

Bélgica

---

**Disponible en:**

Bélgica

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Emdoka

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

15/04/2002

---

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

Feramed B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

BE-V235523

---

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

10/08/2021

---

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

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

Etiquetado

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