

Sulfaprime pó oral para administração na água de bebida para aves canoras, pombos- correio, coelhos anões, chinchilas e outros pequenos roedores (chinchilas, porquinhos-da-Índia, hamsters (cricetos), gerbilos, murganhos e ratos)

Autorizado

- Trimethoprim L-glutamate
- Sulfadimethoxine sodium
- Oxytetracycline hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Sulfaprime pó oral para administração na água de bebida para aves canoras, pombos-correio, coelhos anões, chinchilas e outros pequenos roedores (chinchilas, porquinhos-da-Índia, hamsters (cricetos), gerbilos, murganhos e ratos)

Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Disponível únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Aves ornamentales

Palomas mensajeras

Conejos no destinados a consumo humano

Hámsteres

Chinchillas

Cobayas

Ratones

Jerbos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

20.00 Gramo(s) / 1.00 Kilogramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Gramo(s) / 1.00 Kilogramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

150.00 Gramo(s) / 1.00 Kilogramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Aves ornamentales

-

Palomas mensajeras

-

Conejos no destinados a consumo humano

-

Hámsteres

•

Chinchillas

•

Cobayas

•

Ratones

•

Jerbos

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

QJ01EQ09

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:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

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:

Zoopan Produtos Pecuarios S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

28/05/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoopan Produtos Pecuarios S.A.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

504/01/12NFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/06/2022

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
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.