

ADJUSOL TMP SULFA LIQUIDE 83.35 MG/ML + 16.65 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER/MILK

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ADJUSOL TMP SULFA LIQUIDE 83.35 MG/ML + 16.65 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER/MILK

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

Porcino

Conejos

Corderos

Terneros

Pollos

Vía de administración:

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

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

Forma farmacéutica:

Solución para administración en agua de bebida o en leche

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida o en leche:

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 12 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 12 Día

-

Conejos

- Meat and offal. 12 Día

-

Corderos

- Meat and offal. 12 Día

-

Terneros

- Meat and offal. 12 Día

-

Pollos

- Eggs. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce 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:

Portugal

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

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

15/05/1995

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac

FC France S.A.S.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

51105

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/04/2021

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.