

# Tiforine solução oral para pombos-correio

Autorizado

- Sulfadimethoxine
- Trimethoprim

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Tiforine solução oral para pombos-correio

### Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Disponível únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Palomas mensajeras

### Vía de administración:

Otra vía

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponível únicamente en [English](#)

7.50 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponível únicamente en [English](#)

1.50 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

### Forma farmacéutica:

Solución oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Otra vía:**

- 

**Palomas mensajeras**

---

**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 [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](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

ARRIGONI Patrice Antoine Gaston

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

21/05/2012

---

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

ARRIGONI Patrice Antoine Gaston

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

533/01/12NFSVPT

---

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

21/05/2012

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098013>