

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

Volitatud

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

kana (broiler)

sig

küülik

lammas (tall)

veis (vasikas)

kana

Manustamisviis:

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
16.65 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
83.35 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Lahus joogivees/piimas manustamiseks

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Joogivees/piimas:

-

kana (broiler)

- liha ja söödavad koed. 12 day

-

sig

- liha ja söödavad koed. 12 day

-

küülik

- liha ja söödavad koed. 12 day

-

lammas (tall)

- liha ja söödavad koed. 12 day

-

veis (vasikas)

- liha ja söödavad koed. 12 day

-

kana

- munad. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni

(ATCvet) kood:

QJ01EW10

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Prantsusmaa

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Virbac

Müügiloa kuupäev:

22/06/1988

Partii vabastamise tootmiskohad:

Virbac

FC France S.A.S.

Vastutav asutus:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Müügiloa number:

FR/V/7769292 8/1988

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

22/06/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Package Leaflet and Labelling

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.