

# Adjusol tmp sulfa liquido 83,35 mg/ml + 16,65 mg/ml solução oral para administração na água de bebida/leite

Autorisé

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Adjusol tmp sulfa liquido 83,35 mg/ml + 16,65 mg/ml solução oral para administração na água de bebida/leite

---

### Substance active:

Disponível unicamente em [Anglais](#)

Disponível unicamente em [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Bovin (veau)

Mouton (agneau)

Porc

Poulet

Lapin

---

### Voie d'administration:

Voie orale

---

## Informations sur le produit

### **Substance active / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
83.35 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
16.65 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Poudre pour solution buvable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie orale:**

- **Bovin (veau)**

- Viande et abats. 12 day

- **Mouton (agneau)**

- Viande et abats. 12 day

- **Porc**

- Viande et abats. 12 day

- **Poulet**

- Viande et abats. 12 day

Não pode ser utilizado em aves produtoras ou com intenção de produzir ovos para consumo humano.

- **Lapin**

- Viande et abats. 12 day

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01EW10

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Portugal

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais Italian

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Virbac

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

15/05/1995

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

VIRBAC

---

**Autorité responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numéro de l'autorisation:**

51105

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

1/04/2021

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097349>