

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

Autorisé

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (poulet de chair)

Porc

Lapin

Mouton (agneau)

Bovin (veau)

Poulet

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

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

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

Forme pharmaceutique:

Solution pour administration dans l'eau de boisson/ le lait

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait:

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 12 day

-

Porc

- Viande et abats. 12 day

-

Lapin

- Viande et abats. 12 day

-

Mouton (agneau)

- Viande et abats. 12 day

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 12 day

-

Poulet

- Œufs. no withdrawal period

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

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

QJ01EW10

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Disponible en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/01/1997

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

Virbac

FC France S.A.S.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

452/12-01-2011/K-0105301

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/11/2021

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.