

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

Autorizzato

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

ADJUSOL TMP SULFA LIQUIDE 83,35 MG/ML + 16,65 MG/ML SOLUTION POUR  
ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON/LAIT

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

### Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Pollo (pollo da carne)

Suino

Coniglio

Ovino (agnello)

Bovini (vitello)

polli

**Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere/latte

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English

16.65 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

83.35 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione per somministrazione in acqua da bere/latte

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Somministrazione in acqua da bere/latte:**

- 

**Pollo (pollo da carne)**

- carni e frattaglie. 12 giorno

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 12 giorno

- 

**Coniglio**

- carni e frattaglie. 12 giorno

- 

**Ovino (agnello)**

- carni e frattaglie. 12 giorno

- 

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 12 giorno

-

## **polli**

- uova. no withdrawal period

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

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01EW10

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Francia

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## **Ulteriori informazioni**

### **Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

### **Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

### **Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Virbac

---

### **Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

22/06/1988

---

### **Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Virbac  
FC France S.A.S.

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/7769292 8/1988

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

22/06/2013

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.