

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 FOR USE IN DRINKING WATER/MILK

Sostanza 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:

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:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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:

15/05/1995

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac

FC France S.A.S.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

51105

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/04/2021

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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