

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

Igaliotas

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Product identification

Vaisto pavadinimas:

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

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Broileris

Kiaulė

Triušis

Ėriukas

Veršelis

Viščiukas

Naudojimo būdas:

Naudoti su geriamu vandeniu

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik English

16.65 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Pateikiama tik English

83.35 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Tirpalas naudoti su geriamuoju vandeniu ar pienu

Withdrawal period by route of administration:

Naudoti su geriamu vandeniu:

-

Broileris

- Meat and offal. 12 day

-

Kiaulė

- Meat and offal. 12 day

-

Triušis

- Meat and offal. 12 day

-

Ėriukas

- Meat and offal. 12 day

-

Veršelis

- Meat and offal. 12 day

-

Viščiukas

- Eggs. no withdrawal period

Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01EW10

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Virbac

Marketing authorisation date:

15/05/1995

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Virbac

FC France S.A.S.

Atsakinga institucija:

Directorate General For Food And Veterinary

Registracijos pažymėjimo numeris:

51105

Registracijos statuso pasikeitimo data:

1/04/2021

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

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