

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

Toegelaten

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Vleeskuikens

Varken

Konijn

Lammeren

Kalveren

Kip

Toedieningsweg:

Toediening in het drinkwater/in de melk

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
16.65 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
83.35 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in Bulgaars Spaans Tsjechisch Deens Duits Estlands Grieks Engels Frans Iers Kroatisch Italiaans Letlands Litouws Pools Portugees Roemeense Toedieningsweg Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Wachtijd per toedieningsweg:

Toediening in het drinkwater/in de melk:

-

Vleeskuikens

- Meat and offal. 12 day

-

Varken

- Meat and offal. 12 day

-

Konijn

- Meat and offal. 12 day

-

Lammeren

- Meat and offal. 12 day

-

Kalveren

- Meat and offal. 12 day

-

Kip

- Eggs. no withdrawal period

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01EW10

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Virbac

Handelsvergunningsdatum:

22/06/1988

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Virbac

FC France S.A.S.

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/7769292 8/1988

Datum toelatingswijziging:

22/06/2013

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.