

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

Geautoriseerd

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Vleeskuikens

Varken

Konijn

Lammeren

Kalveren

Kip

Toedieningsweg:

Toediening in het drinkwater/in de melk

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
16.65 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
83.35 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Withdrawal period by route of administration:

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 authorised for use in birds producing eggs for human consumption.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01EW10

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Portugal

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Virbac

Marketing authorisation date:

15/05/1995

Productielocaties partijvrijgifte:

Virbac

FC France S.A.S.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Toelatingsnummer:

51105

Wijzigingsdatum status toelating:

1/04/2021

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

Documents

Combined File of all Documents

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

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