

# 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:**

Portugal

---

### **Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## **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:**

15/05/1995

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Virbac

FC France S.A.S.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Vergunningsnummer:**

51105

---

**Datum toelatingswijziging:**

1/04/2021

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

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