

DITRISOL BIO 80 mg/ml + 20 mg/ml Solution for use in drinking water

Autorizado

- Sulfamethoxazole
- Trimethoprim

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

DITRISOL BIO 80 mg/ml + 20 mg/ml Solution for use in drinking water

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
80.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
20.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para administração na água de bebida

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Pig

- Meat and offal. 1 dia

-

Chicken

- Meat and offal. 2 dia

Не се разрешава употребата при птици, които произвеждат или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01EW11

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em [búlgaro](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Biosphera Pharm EOOD

Data de autorização de introdução no mercado:

14/07/2025

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Biofaktor Sp. z o.o.

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-3314

Data da alteração do estado de autorização:

14/07/2025

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.