

# 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](http://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.