

# TABERNIL SULFA

Autorizado

- Sulfaquinoxaline
- Pyrimethamine
- Sulfaquinoxaline sodium

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

TABERNIL SULFA

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Administração na água de bebida

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

40.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

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

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

---

**Forma farmacêutica:**

Solução para administração na água de bebida

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP51AG53

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Espanha

---

**Disponibilidade:**

Espanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em castelhano

---

## 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 italiano letão lituano Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

7/11/1994

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número da autorização:**

963 ESP

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

7/11/1994

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.