

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

Autorizat

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Adjusol TMP SULFA 83,35 mg/ml + 16,65 mg/ml διάλυμα για χρήση σε πόσιμο νερό/γάλα

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Găină (broiler)

Porc

Iepure

Oaie (miel)

Vițel

Găină

Calea de administrare:

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

16.65 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

83.35 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție pentru utilizare în lapte/apă de băut

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 12 zi

-

Porc

- Carne și organe. 12 zi

-

Iepure

- Carne și organe. 12 zi

-

Oaie (miel)

- Carne și organe. 12 zi

-

Vițel

- Carne și organe. 12 zi

-

Găină

- Ouă. no withdrawal period

Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01EW10

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Virbac

Data autorizației de comercializare:

22/01/1997

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Virbac

FC France S.A.S.

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

452/12-01-2011/K-0105301

Data modificării statusului autorizației:

1/11/2021

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000101162>