

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

Godkänd

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns (slaktkyckling)

Svin

Kanin

Får (lamm)

Nöt (kalv)

Tamhöns

Administreringsväg:

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
16.65 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
83.35 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Lösning för användning i dricksvatten/mjök

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten/mjök:

-

Tamhöns (slaktkyckling)

- Meat and offal. 12 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 12 dygn

-

Kanin

- Meat and offal. 12 dygn

-

Får (lamm)

- Meat and offal. 12 dygn

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 12 dygn

-

Tamhöns

- Eggs. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01EW10

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Grekland

Tillgänglig i:

Grekland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac

Godkännandedatum:

22/01/1997

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Virbac

FC France S.A.S.

Ansvarig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkännandenummer:

452/12-01-2011/K-0105301

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/11/2021

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.