

# T.S.-sol 20/100

Разрешен

- Trimethoprim
- Sulfamethoxazole

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

T.S.-sol 20/100

T.S.-sol 20/100 mg/ml oldat ivóvízbe keveréshez sertések és házityúkok számára  
A.U.V.

### Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня за угояване

бройлер

### Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Разтвор за прилагане във вода за пиене

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Прилагане във вода за пиене:**

- 

**свиня за угояване**

- Meat and offal. 8 day

- 

**бройлер**

- Meat and offal. 5 day

Not for use in birds producing eggs for human consumption

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01EW11

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Наличен в:**

Hungary

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Dopharma Research B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

23/08/2017

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Dopharma B.V.

---

**Отговорен орган:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Номер на разрешението за търговия:**

3891/X/17 NÉBIH ÁTI

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

23/08/2017

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Процедурен номер:**

NL/V/0213/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени  
продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите  
на друг език по-долу.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034356>