

T.S.-sol 20/100

Autorizovaný

- Sulfamethoxazole
- Trimethoprim

Product identification

Název léčivého přípravku:

T.S.-sol 20/100

T.S. Sol 20 mg/ml Oplossing voor gebruik in drinkwater

T.S. Sol 20 mg/ml Solution pour administration dans l'eau de boisson

T.S. Sol 20 mg/ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Prase (ve výkrmu)

Kuře (brojleři)

Způsob podání:

Podání v pitné vodě

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Roztok pro podání v pitné vodě

Withdrawal period by route of administration:**Podání v pitné vodě:**

- **Prase (ve výkrmu)**

- Maso. 8 day

- **Kuře (brojleři)**

- Maso. 5 day

Not for use in birds producing eggs for human consumption

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01EW11

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Belgie

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Dopharma Research B.V.

Marketing authorisation date:

11/12/2017

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Dopharma B.V.

Odpovědný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

11/12/2017

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo postupu:

NL/V/0213/001

Dotčený členský stát:

Belgie Chorvatsko Francie Německo Řecko Maďarsko Itálie Polsko
Rumunsko Španělsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034353>