

T.S.-sol 20/100

Zugelassen

- Trimethoprim
- Sulfamethoxazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

T.S.-sol 20/100

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schwein, zur Fleischproduktion

Huhn, zur Fleischproduktion

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Eingeben über das Trinkwasser:**

-

Schwein, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

Not for use in birds producing eggs for human consumption

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01EW11

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Verfügbar in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Dopharma Research B.V.

Zulassungsdatum:

18/08/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma B.V.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 119661

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/01/2022

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0213/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Kroatien Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Italien Polen
Rumaenien Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.