

## 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

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Kroatien

---

**Verfügbar in:**

Kroatien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in kroatisch

Verfügbar nur in kroatisch

---

## 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:**

29/11/2017

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Dopharma B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Zulassungsnummer:**

UP/I-322-05/22-01/441

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/02/2024

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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