

T.S.-sol 20/100

Zugelassen

- Trimethoprim
- Sulfamethoxazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

T.S-SOL 20+100 mg/ml ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΧΡΗΣΗ ΣΤΟ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ
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:

Griechenland

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:

28/11/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma B.V.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

101828/29-09-2022/K-0223401

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/09/2022

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

Combined File of all Documents

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