

# T.S.-sol 20/100

Autorisiert

- Trimethoprim
- Sulfamethoxazole

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

T.S.-sol 20/100

Trimsulfasol 20 mg/ml + 100 mg/ml Roztwór do podania w wodzie do picia

---

### Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

### Zieltierart(en):

Schwein, zur Fleischproduktion

Huhn, zur Fleischproduktion

---

### Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

---

## Product details

### Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Darreichungsform:

Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**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

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Polen

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [Polish](#)

Verfügbar nur in [Polish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Dopharma Research B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

14/12/2017

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Dopharma B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Zulassungsnummer:**

2727

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0213/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Kroatien Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Italien Polen  
Rumaenien Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034337>