

# TSO-Tabletten 80

Zugelassen

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

TSO-Tabletten 80

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Hund

---

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [englisch](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

---

**Darreichungsform:**

Tablette

---

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

QJ01EW10

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID4) 150 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 15 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Blisterpackung mit 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Information nicht vorhanden)

(ID3) 100 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Blisterpackung mit 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Information nicht vorhanden)

(ID2) 50 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 5 äußere(s) Behältnis(se) mit jeweils 1 Blisterpackung mit 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Information nicht vorhanden)

(ID1) 100 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Dose (Kunststoff) mit 100 Tablette

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Zulassungsdatum:**

19/03/1996

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

33120.01.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

20/06/2002

---

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