

TSO-Tabletten 20

Zugelassen

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

TSO-Tabletten 20

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 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 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:

33120.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/06/2002

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels