

T.S.-sol 20/100

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfamethoxazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

T.S.-sol 20/100

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Cerdos de engorde

Pollos de engorde

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en agua de bebida:**

-

Cerdos de engorde

- Meat and offal. 8 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 5 Día

Not for use in birds producing eggs for human consumption

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01EW11

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Hungría

Disponible en:

Hungría

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dopharma Research B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

23/08/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dopharma B.V.

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

3891/X/17 NÉBIH ÁTI

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/08/2017

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0213/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Croacia Francia Alemania Grecia Hungría Italia Polonia
Rumania; Rumanía España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.