

T.S. Sol 20 mg/ml Solution pour administration dans l'eau de boisson

Autorisé

- Trimethoprim
- Sulfamethoxazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

T.S.-sol 20/100

T.S. Sol 20 mg/ml Oplossing voor gebruik in drinkwater

T.S. Sol 20 mg/ml Solution pour administration dans l'eau de boisson

T.S. Sol 20 mg/ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc (pour engraissement)

Poulet (poulet de chair)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

-

Porc (pour engraissement)

- Viande et abats. 8 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 5 day

Not for use in birds producing eggs for human consumption

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01EW11

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dopharma Research B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/12/2017

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Dopharma B.V.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/12/2017

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0213/001

États membres concernés:

Belgique Croatie France Allemagne Grèce Hongrie Italie Pologne Roumanie
Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 22/05/2024

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 22/05/2024

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 22/05/2024

[Télécharger](#)