

T.S.-sol 20/100

Autorisé

- Trimethoprim
- Sulfamethoxazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

T.S.-sol 20/100

Substance(s) active(s):

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(s) active(s) / 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:

Croatie

Disponible en:

Croatie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

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:

29/11/2017

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

Dopharma B.V.

Autorité responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numéro de l'autorisation:

UP/I-322-05/22-01/441

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/02/2024

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Fichier combinant tous les documents

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