

T.S.-SOL 20/100 MG/ML SOLUTION POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON POUR PORCS ET POULETS

Autorisé

- Trimethoprim
- Sulfamethoxazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

T.S.-SOL 20/100 MG/ML SOLUTION POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON
POUR PORCS ET POULETS

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:

France

Disponible en:

France

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:

17/07/2017

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

Dopharma B.V.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/7338307 7/2017

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/07/2017

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

Fichier combinant tous les documents

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