

# T.S.-Sol 20/100, oplossing voor orale toediening voor vleesvarkens en vleeskuikens

Engedélyezett

- Sulfamethoxazole
- Trimethoprim

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

T.S.-Sol 20/100, oplossing voor orale toediening voor vleesvarkens en vleeskuikens

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

szárnyasok

hízósertés

### **Alkalmazás módja:**

Oralis alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

**Oralis alkalmazás:**

•

**szárnyasok**

- Meat and offal. 5 day

•

**hízósértés**

- Meat and offal. 8 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ01EW11

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Dopharma Research B.V.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

6/01/1994

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Dopharma B.V.

---

**Felelős hatóság:**

Medicines Evaluation Board

---

**Engedély száma:**

REG NL 7611

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

27/10/2013

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.