

T.S.-sol 20/100

Autorizzato

- Trimethoprim
- Sulfamethoxazole

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

T.S.-sol 20/100

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suini (da ingrasso)

Pollo (pollo da carne)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

20.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Somministrazione in acqua da bere:**

-

Suini (da ingrasso)

- carni e frattaglie. 8 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 5 giorno

Not for use in birds producing eggs for human consumption

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01EW11

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Disponibile in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dopharma Research B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

9/08/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dopharma B.V.

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

402368.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/07/2022

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0213/001

Stati membri interessati:

Belgio Croazia Francia Germania Grecia Ungheria Italia Polonia Romania

Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.