File downloaded on 2025-10-24

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000034335

T.S.-sol 20/100



- Trimethoprim
- Sulfamethoxazole

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

T.S.-sol 20/100

T.S.-sol 20/100 mg/ml, Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser für Schweine und Hühner

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in Inglese

Disponibile solo in **Inglese**

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 <u>Inglese</u> 20.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in Inglese

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 **Inglese**

Disponibile solo in <u>Inglese</u>

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 <u>Estone Inglese francese lituano portoghese svedese islandese</u> <u>Norwegian</u>

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.