

## T.S.-sol 20/100

Autorizzato

- Trimethoprim
- Sulfamethoxazole

### Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

T.S.-sol 20/100

TRIMSULFASOL 20/100 MG/ML SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA PORCINO Y POLLOS

**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:**

Spagna

---

**Disponibile in:**

Spagna

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

**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:**

18/09/2017

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Dopharma B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numero di autorizzazione:**

3584 ESP

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

18/09/2017

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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