

## 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:**

Spagna

---

**Disponibile in:**

Spagna

---

**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:**

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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