

# T. S. Sol 20/100 mg/ml, oplossing voor gebruik in drinkwater voor varkens en kippen

Geautoriseerd

- Sulfamethoxazole
- Trimethoprim

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

T.S.-sol 20/100

T. S. Sol 20/100 mg/ml, oplossing voor gebruik in drinkwater voor varkens en kippen

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Vleesvarkens

Vleeskuikens

### **Toedieningsweg:**

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

## Product details

### Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Farmaceutische vorm:

Oplossing voor gebruik in drinkwater

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### In drinking water use:

- **Vleesvarkens**

- Meat and offal. 8 day

- **Vleeskuikens**

- Meat and offal. 5 day

Not for use in birds producing eggs for human consumption

---

### Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01EW11

---

### Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Status toelating:

Valid

---

### Authorised in:

Nederland

---

### Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Dopharma Research B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

18/08/2017

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Dopharma B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Medicines Evaluation Board

---

**Toelatingsnummer:**

REG NL 119661

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

24/01/2022

---

**Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

**Procedurenummer:**

NL/V/0213/001

---

**Betrokken lidstaten:**

België Kroatië Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Italië Polen  
Roemenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 24/01/2022

[Downloaden](#)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034333>