

T.S. Sol 20 mg/ml Oplossing voor gebruik in drinkwater

Toegelaten

- Trimethoprim
- Sulfamethoxazole

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

T.S. Sol 20 mg/ml Oplossing voor gebruik in drinkwater

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Vleesvarkens

Vleeskuikens

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor gebruik in drinkwater

Wachtijd per toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater:

•

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 [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Beschikbaar in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Dopharma Research B.V.

Handelsvergunningsdatum:

11/12/2017

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Dopharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

11/12/2017

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0213/001

Betrokken lidstaten:

België Kroatië Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Italië Polen
Roemenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 13/03/2026

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 17/08/2025

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 13/03/2026

[Downloaden](#)