

# Feedmix TS Topdressing, poeder voor toediening over het voer, voor varkens.

Toegelaten

- Trimethoprim
- Sulfamethoxazole

## Productidentificatie

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

Feedmix TS Topdressing, poeder voor toediening over het voer, voor varkens.

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Varken

### **Toedieningsweg:**

Toediening over het voer

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Poeder voor oraal gebruik

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Toediening over het voer:**

- 

**Varken**

- Meat and offal. 3 day

---

**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:**

Nederland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

De verpakking bestaat uit een meerlagige papieren zak van 5 kg die aan de binnenzijde gecoat is met LDPE kunststof. Inclusief een polystyreen maatschap à 18 gram.

De verpakking bestaat uit een meerlagige papieren zak van 20 kg die aan de binnenzijde gecoat is met LDPE kunststof.

---

## 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](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Dopharma Research B.V.

---

**Handelsvergunningdatum:**

27/06/2000

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Dopharma B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Medicines Evaluation Board

---

**Vergunningsnummer:**

REG NL 9529

---

**Datum toelatingswijziging:**

4/11/2013

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents