

# T.S.-Sol 20/100, oplosing voor orale toediening voor vleesvarkens en vleeskuikens

Dopuszczony

- Sulfamethoxazole
- Trimethoprim

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

T.S.-Sol 20/100, oplosing voor orale toediening voor vleesvarkens en vleeskuikens

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [estoński](#) [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie doustne

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Roztwór do podania w wodzie do picia

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Podanie doustne:

- 

#### Fowl

- Meat and offal. 5 day

- 

#### Pig (for fattening)

- Meat and offal. 8 day

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ01EW11

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### Status pozwolenia:

Valid

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w niderlandzki

Dostępne wyłącznie w niderlandzki

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski Norwegian

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Dopharma Research B.V.

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

6/01/1994

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Dopharma B.V.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Numer pozwolenia:**

REG NL 7611

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

27/10/2013

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.