

# T.S.-SOL, oplossing voor drinkwatermedicatie voor varkens en slachtkippen

Dopuszczony

- Trimethoprim
- Sulfamethoxazole

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

T.S.-SOL, oplossing voor drinkwatermedicatie voor varkens en slachtkippen

---

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

### **Gatunki docelowe:**

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

---

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

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

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

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do podania w wodzie do picia

---

### **Okres karencji w zależności od drogi podania:**

#### **Podanie w wodzie do picia:**

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 5 day

- 

#### **Chicken**

- Meat and offal. 7 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:**

21/09/1994

---

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

Dopharma B.V.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Numer pozwolenia:**

REG NL 8076

---

### **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.