

# Feedmix TS, premix voor gemedicineerd voer, voor varkens en slachtkuikens

Niedopuszczony  
do obrotu

- Trimethoprim
- Sulfamethoxazole

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Feedmix TS, premix voor gemedicineerd voer, voor varkens en slachtkuikens

### **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](#) [estoński](#) [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [Norwegian](#)

### **Droga podania:**

W paszy

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
50.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Premiks do sporządzania paszy leczniczej

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### W paszy:

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 3 day

- 

#### **Fowl**

- Meat and offal. 8 day

---

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

QJ01EW11

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w niemiecki estoński grecki angielski włoski portugalski  
Norwegian

---

### Status pozwolenia:

Surrendered

---

### 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:**

24/06/1996

---

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

Dopharma B.V.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Numer pozwolenia:**

REG NL 8674

---

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

3/04/2024

---

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.