

T.S.-sol 20/100

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfamethoxazole

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

T.S.-sol 20/100

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

20.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para administração na água de bebida

Intervalo de segurança por via de administração:

Administração na água de bebida:

-

Pig (for fattening)

- Meat and offal. 8 dia

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 5 dia

Not for use in birds producing eggs for human consumption

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01EW11

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Disponibilidade:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Dopharma Research B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

18/08/2017

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Dopharma B.V.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 119661

Data da alteração do estado de autorização:

24/01/2022

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0213/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Croácia França Alemanha Grécia Hungria Itália Polónia Roménia
Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.