

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

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfamethoxazole

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

### **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](#) [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  
80.00 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**

- Meat and offal. 5 dia

- 

#### **Chicken**

- Meat and offal. 7 dia

---

### **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

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

---

## 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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Dopharma Research B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

21/09/1994

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Dopharma B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número da autorização:**

REG NL 8076

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

27/10/2013

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.