

# T.S.-sol 20/100

Oprávnený

- Trimethoprim
- Sulfamethoxazole

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

T.S.-sol 20/100

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Roztok na podanie v pitnej vode

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Podanie v pitnej vode:**

•

**Pig (for fattening)**

- Meat and offal. 8 day

•

**Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 5 day

Not for use in birds producing eggs for human consumption

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QJ01EW11

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Holandsko

---

**Dostupné v:**

Holandsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Dopharma Research B.V.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

18/08/2017

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Dopharma B.V.

---

### **Zodpovedný orgán:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Číslo registrácie:**

REG NL 119661

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

24/01/2022

---

### **Referenčný členský štát:**

Holandsko

---

### **Číslo postupu:**

NL/V/0213/001

---

### **Dotknuté členské štáty:**

Belgicko Chorvátsko Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Talianko  
Poľsko Rumunsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.