

## TMPS oral

Ni odobreno

- Sulfamethoxazole
- Trimethoprim

### Informacije o zdravilu

**Ime zdravila:**

TMPS oral

---

**Učinkovina:**

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

**Ciljne živalske vrste:**

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pot uporabe:**

Dajanje v vodo za pitje

---

### Podatki o zdravilu

**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

80.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutvska oblika:**

Raztopina za dajanje v vodo za pitje

---

**Karenca glede na pot uporabe:****Dajanje v vodo za pitje:**

- 

**Chicken**

- Egg. no withdrawal period

Nicht bei Hühnern anwenden, deren Eier für den menschlichen Verzehr vorgesehen sind.

- Meat and offal. 18 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01EW11

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Surrendered

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

18/08/2005

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Pristojni organ:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

3100332.00.00

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

19/12/2020

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)