

# Prazil N Orale 200 mg/ml + 40 mg/ml, soluzione orale per bovini, suini, broilers, tacchini e conigli

Разрешен

- Sulfadimethoxine
- Trimethoprim

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Prazil N Orale 200 mg/ml + 40 mg/ml, soluzione orale per bovini, suini, broilers, tacchini e conigli

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

теле

свиня

свиня за угояване

пуйка

бройлер

заек

### Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене/мляко

Прилагане във вода за пиене

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

20.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

4.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

### Фармацевтична форма:

Перорален разтвор

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Прилагане във вода за пиене/мляко:

- 

##### теле

- Meat and offal. 20 day

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

- 

##### свиня

- Meat and offal. 8 day

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

- 

##### свиня за угояване

- Meat and offal. 8 day

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

### Прилагане във вода за пиене:

- 

##### пуйка

- Meat and offal. 9 day

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

- 

### **бройлер**

- Meat and offal. 4 day

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

- 

### **заек**

- Meat and offal. 6 day

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

---

## **Ветеринарномедицински Анато̀мо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01EW09

---

### **Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

### **Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

### **Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

### **Описание на опаковката:**

Налично само в [Италиански](#)

Налично само в [Италиански](#)

Налично само в [Италиански](#)

Налично само в [Италиански](#)

---

## **Допълнителна информация**

### **Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Dopharma Research B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

14/09/1979

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Отговорен орган:**

Ministry Of Health

---

**Номер на разрешението за търговия:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

8/05/2002

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.