

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

Autoriseret

- Sulfadimethoxine
- Trimethoprim

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kalv

Svin

Slagtesvin

Kalkun

Slagtekylling

Kanin

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand/mælk

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

20.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

4.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Oral opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i drikkevand/mælk:

-

Kalv

- Meat and offal. 20 dag

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Svin

- Meat and offal. 8 dag

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Slagtesvin

- Meat and offal. 8 dag

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Anvendelse i drikkevand:

-

Kalkun

- Meat and offal. 9 dag

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Slagtekylling

- Meat and offal. 4 dag

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Kanin

- Meat and offal. 6 dag

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01EW09

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Dopharma Research B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

14/09/1979

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

8/05/2002

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.