

Metaxol 20/100 mg/ml Oral solution for pigs and chickens

Zugelassen

- Trimethoprim
- Sulfamethoxazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Metaxol 20/100 mg/ml Oral solution for pigs and chickens

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn

Schwein

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01EW11

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Estland

Verfügbar in:

Estland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Eurovet Animal Health B.V.

Zulassungsdatum:

9/06/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Genera d.d.

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

1972

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/06/2016

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0198/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Estland Deutschland Griechenland
Ungarn Irland Italien Litauen Polen Portugal Rumaenien Slowakei Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.