

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

Autorizado

- Sulfadimethoxine
- Trimethoprim

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Terneros

Porcino

Cerdos de engorde

Pavos

Pollos de engorde

Conejos

### **Vía de administración:**

Administración en agua de bebida o en leche

Administración en agua de bebida

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English  
20.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English  
4.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Solución oral

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Administración en agua de bebida o en leche:

- 

#### **Terneros**

- Meat and offal. 20 Día

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

- 

#### **Porcino**

- Meat and offal. 8 Día

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

- 

#### **Cerdos de engorde**

- Meat and offal. 8 Día

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

### Administración en agua de bebida:

- 

#### **Pavos**

- Meat and offal. 9 Día

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

- 

### **Pollos de engorde**

- Meat and offal. 4 Día

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

- 

### **Conejos**

- Meat and offal. 6 Día

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo humano

---

## **código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01EW09

---

## **Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

## **Autorizado en:**

Italia

---

## **Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

---

## **Información adicional**

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Dopharma Research B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

14/09/1979

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

8/05/2002

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.