

# BICOXAN

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfaquinoxaline sodium

## Product identification

**Nombre del medicamento:**

BICOXAN

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pavos

Pollos de engorde

---

**Vía de administración:**

Administración en agua de bebida

---

## Product details

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Gramo(s) / 1000.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

150.00 Gramo(s) / 1000.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución oral

---

**Withdrawal period by route of administration:****Administración en agua de bebida:****• Pavos**

- Meat and offal. 20 Día

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

**• Pollos de engorde**

- Meat and offal. 7 Día

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QJ01EW16

**Régimen jurídico de dispensación:**

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

**Estado de la autorización:**

Autorizado

**Authorised in:**

Italia

**Descripción del empaquetado:**

Disponibile únicamente en [Italian](#)

## Additional information

**Entitlement type:**

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

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

**Titular de la autorización de comercialización:**

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

---

**Marketing authorisation date:**

5/10/2001

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

MdS

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este producto.

---

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

5/10/2001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091020>