

BICOXAN

No autorizado

- Sulfaquinoxaline sodium
- Trimethoprim

Identificación del medicamento

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

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

150.00 Gramo(s) / 1000.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Gramo(s) / 1000.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:**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 químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01EW16

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Italia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible 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:

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

5/10/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.

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:

19/05/2025

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a 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.