

Metaxol 20 mg/ml Solution pour administration dans l'eau de boisson

Autorisé

- Trimethoprim
- Sulfamethoxazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Metaxol 20 mg/ml Solution pour administration dans l'eau de boisson

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Porc

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

•

Poulet

- Viande et abats. 5 day

•

Porc

- Viande et abats. 8 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01EW11

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dechra Regulatory B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/09/2016

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Genera d.d.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V501173

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/09/2016

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0198/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Tchéquie Estonie Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie
Lituanie Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 8/07/2026

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 8/07/2026

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 8/07/2026

Télécharger