

# Methoxasol 20/100 mg/ml solution for use in drinking water for pigs and broilers

Non  
autorisé

- Sulfamethoxazole
- Trimethoprim

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Methoxasol 20/100 mg/ml solution for use in drinking water for pigs and broilers

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Porc

Poulet

### Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

20.00 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:**

- 

**Porc**

- Viande et abats. 5 day

- 

**Poulet**

- Viande et abats. 6 day

---

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

QJ01EW11

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

**Autorisé en:**

Tchéquie

---

**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:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

17/07/2012

---

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

Eurovet Animal Health B.V.

Genera d.d.

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

96/085/12-C

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

22/03/2023

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0166/001

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

## Notice

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

## Etiquetage

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