

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

Autorisé

- Sulfadimethoxine
- Trimethoprim

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (veau)

Porc

Porc (pour engraissement)

Dinde

Poulet (poulet de chair)

Lapin

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

20.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

4.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait:

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 20 day

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Porc

- Viande et abats. 8 day

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Porc (pour engraissement)

- Viande et abats. 8 day

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Administration dans l'eau de boisson:

-

Dinde

- Viande et abats. 9 day

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 4 day

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Lapin

- Viande et abats. 6 day

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

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

QJ01EW09

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponibile unicamente en [Italian](#)

Disponibile unicamente en [Italian](#)

Disponibile unicamente en [Italian](#)

Disponibile unicamente en [Italian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponibile unicamente en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dopharma Research B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/09/1979

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/05/2002

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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