

Metaxol 20/100 mg/ml Oral solution for pigs and chickens

Autorizzato

- Trimethoprim
- Sulfamethoxazole

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Metaxol 20/100 mg/ml Oral solution for pigs and chickens

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Suino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

20.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per somministrazione in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

•

polli

- carni e frattaglie. 5 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 8 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01EW11

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Belgio

Disponibile in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dechra Regulatory B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

14/09/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Genera d.d.

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V501173

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/09/2016

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0198/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Repubblica Ceca Estonia Germania Grecia Ungheria Irlanda
Italia Lituania Polonia Portogallo Romania Slovacchia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.