

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

Autorizzato

- Sulfamethoxazole
- Trimethoprim

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Methoxasol 20/100 mg/ml solution for use in drinking water for pigs and broilers
Suprim Vet. 20+100 mg/ml opløsning til anvendelse i drikkevand

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

polli

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English
100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English
20.00 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:**

-

Suino

- carni e frattaglie. 5 giorno

-

polli

- carni e frattaglie. 6 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:

Danimarca

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:

Eurovet Animal Health B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/09/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

GENERA d.d.

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

49188

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/09/2012

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0166/001

Stati membri interessati:

Belgio Repubblica Ceca Danimarca Francia Grecia Italia 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.

File combinato di tutti i documenti

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