

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.