

METOXYL SOLUTION BUVABLE

Autorizzato

- Sulfadimethoxine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

METOXYL SOLUTION BUVABLE

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

pollame

Coniglio

Ovino (agnello)

Capra (capretto)

Bovini (vitello)

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

232.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

pollame

- carni e frattaglie. 12 giorno
- uova. no withdrawal period

en l'absence de LMR pour les œufs ne pas utiliser chez les oiseaux pondeurs d'œufs pour la consommation humaine, au cours des 4 semaines précédant le début de la période de ponte et pendant celle-ci.

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 12 giorno

-

Ovino (agnello)

- carni e frattaglie. 12 giorno

-

Capra (capretto)

- carni e frattaglie. 12 giorno

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 12 giorno

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

QJ01EQ09

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

Disponibile in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/07/1992

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac

FC France S.A.S.

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/1722378 8/1992

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/07/2012

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.

Package Leaflet and Labelling

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