

File downloaded on 2026-01-18

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000037875>

# 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](#)

---

## 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](http://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.