

Prazil N Orale 200 mg/ml + 40 mg/ml, soluzione orale per bovini, suini, broilers, tacchini e conigli

Toegelaten

- Sulfadimethoxine
- Trimethoprim

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Prazil N Orale 200 mg/ml + 40 mg/ml, soluzione orale per bovini, suini, broilers, tacchini e conigli

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kalveren

Varken

Vleesvarkens

Kalkoen

Vleeskuikens

Konijn

Toedieningsweg:

Toediening in het drinkwater/in de melk

Gebruik in drinkwater

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
20.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
4.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Drank

Wachtijd per toedieningsweg:

Toediening in het drinkwater/in de melk:

-

Kalveren

- Meat and offal. 20 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Varken

- Meat and offal. 8 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Vleesvarkens

- Meat and offal. 8 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Gebruik in drinkwater:

-

Kalkoen

- Meat and offal. 9 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Vleeskuikens

- Meat and offal. 4 day

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

-

Konijn

- Meat and offal. 6 day

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01EW09

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Italië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Dopharma Research B.V.

Handelsvergunningsdatum:

14/09/1979

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

8/05/2002

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.